(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



THE REPORT OF THE PARTY OF THE P

(43) 国際公開日 2004 年4 月15 日 (15.04.2004)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 2004/031388 A1

(51) 国際特許分類7:

C12N 15/12, C07K

14/47, 16/18, C12N 5/08, C12Q 1/68

(21) 国際出願番号:

PCT/JP2003/009443

(22) 国際出願日:

2003年7月25日(25.07.2003)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ: 特願2002-217233 2002 年7 月25 日 (25.07.2002)

(71) 出願人 (米国を除く全ての指定国について): ソニー株 式会社 (SONY CORPORATION) [JP/JP]; 〒141-0001 東京都 品川区 北品川6丁目7番35号 Tokyo (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 水谷 修紀 (MIZUTANI,Shuki) [JP/JP]; 〒270-2241 干葉県 松戸市 松戸新田 2 4 3-9 Chiba (JP). 山田 孝之 (YA-MADA,Takayuki) [JP/JP]; 〒273-0105 千葉県 鎌ヶ谷市鎌ヶ谷8-1-8 4 ハイツ道野辺 2 0 1 Chiba (JP).

(74) 代理人: 清水 初志, 外(SHIMIZU,Hatsushi et al.); 〒 300-0847 茨城県 土浦市 卸町 1~1-1 関鉄つくばビル 6 階 Ibaraki (JP).

(81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PG, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SY, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) 指定国(広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

一 国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: FACTOR PARTICIPATING IN TRANSCRIPTIONAL REGULATION

(54) 発明の名称: 転写調節に関与する因子

(57) Abstract: HDART binds to HDAC (histone deacetylase) and functions as a repressor. Also, HDART directly binds to Skip, which functions as a transcriptional coactivator of a nuclear receptor, to inhibit the transcription of the nuclear receptor. Moreover, HDART can bind to HDAC, which is one of transcriptional corepressors of a nuclear receptor, to thereby strongly inhibit the transcription via histone deacetylation of HDAC. On the other hand, a dominant negative peptide of HDART is obtained and it is confirmed that this peptide activates transcription on the contrary to the full-length HDART protein. In particular, this peptide is superior to all-trans retinoic acid (ATRA) in the activity to activate transcription of retinoic acid receptor.

○ (57) 要約: HDARTは、HDAC(ヒストン脱アセチル化酵素)に結合しリプレッサーとして機能する。また、HDART は、核内レセプターの転写コアクチベーターとして機能するSkipと直接結合し、核内レセプターの転写を抑制する。さらに、HDARTは核内レセプターの転写コリプレッサーの1つであり、HDACと結合しHDACのヒストン脱アセチル化により強力に転写を抑制し得る。一方、HDARTのドミナントネガティブペプチドも得られ、このペプチドは完全長のHDARTたんぱく質とは逆に転写を活性化することをも確認した。特にこのペプチドによるレチノイン酸レセプターの転写活性化能はall-trans Retinoic Acid(ATRA)を上回る活性を有していた。



WO 2004/031388 PCT/JP2003/009443

- 1 -

明細書

転写調節に関与する因子

5 技術分野

本発明は転写調節因子等に関し、特に、核内ホルモンレセプターに起因した転 写を調節し得る因子、ペプチドに関する。

背景技術

ホルモンや脂溶性ビタミンなどは生物の恒常性の維持、エネルギー代謝、分化、 10 成長などに重要な役割を果たしている。これらホルモン等のレセプターは核内に 存在する転写調節因子であり、クロマチン DNA の特定部位に結合して、遺伝子の 転写反応を調節する。多くの場合、ホルモン等のリガンドがレセプターに結合し ていない場合には、転写が抑制され、レセプターにリガンドが結合するとクロマ 15 チン構造の変化などにより転写が活性化される。この核内レセプターから転写装 置に至る経路にはコアクチベーターやコリプレッサーと呼ばれる多くの因子が複 合体を形成して働いていることが報告されている。リガンドが結合していないレ セプターにはヒストン脱アセチル化酵素を含むコリプレッサー複合体が結合して 遺伝子発現を抑制し、一方、リガンドが結合することによりレセプターの構造が 20 変化すると、コリプレッサー複合体が離れて代わりにヒストンアセチル化酵素を 含むコアクチベーター複合体がリクルートされる。このようなコアクチベーター の一例としては Skip (Ski 相互作用タンパク質、N-CoA62 とも称されている) が あり、いくつかの核内レセプター(例えば、ビタミン3レセプター、レチノイン 酸レセプター、エストロゲンレセプター、およびグルコマルチコイドレセプタ 一)と直接結合して、これら核内レセプターが媒介する遺伝子発現を増強し得る

25 (Baudino, T. A., Kraichely, D. M., Jefcoat, S. C., Jr., Winchester, S. K., Partridge, N. C., and MacDonald, P. N. (1998) J Biol Chem 273 (26), 16434-41. MacDonald, P. N., Baudino, T. A., Tokumaru, H., Dowd, D. R., and Zhang, C. (2001) Steroids 66 (3-5), 171-6.)

5 発明の開示

20

上述したように、核内レセプターを介した転写の制御メカニズムの概要は明らかにされつつあるが、そのメカニズムにどのような因子が関与するかの解明は残されている。そこで、本発明は、転写調節因子、特に核内レセプターの転写調節にも関与し得る新たな因子を提供することを目的とする。

- 本願発明者らは、ショウジョウバエの crn (crooked neck) 遺伝子のヒトホモログのクローニングおよびその機能解析の研究を通して、このヒトホモログが核内レセプターを介した転写調節に関与することを見出した。なお、このショウジョウバエ crn 遺伝子自体は、胚形成の早期段階で最大の発現レベルになる遺伝子であり、この遺伝子の不活性化は、胚形成の欠陥をひき起こし、主に神経系の発達に影響を及ぼすことが報告されている(Zhang, K., Smouse, D., and
 - Perrimon, N. (1991) Genes Dev 5(6), 1080-91)。crn タンパク質の1つの独特な特徴は、縦列に方向付けられたテトラトリコペプチド反復 (TPR) の16のコピーが存在することである。TPR は、さまざまなタンパク質で見出され、進化中に広まった同義性の34アミノ酸反復モチーフである。TPR タンパク質が関与するプロセスとしては、細胞サイクル制御、転写抑制、ストレス応答、タンパク質キナーゼ抑制、およびタンパク質輸送が含まれる (Lamb, J. R., Tugendreich, S., and Hieter, P. (1995) Trends Biochem Sci 20(7), 257-9)。

上記 crn 遺伝子のヒトホモログには、コピー数において15と異なるが上記ショウジョウバエ crn 遺伝子と同様に多数の TPR が存在する。本願発明者らがクローニングしたヒト crn 遺伝子は既に報告されている転写に関連した転写共役 DNA 修復に関与するタンパク質 (XAB2) をコードした遺伝子 (Yoshimichi ら、

15

20

Jounal. Biol. Chem. 275:34931-34937) と一致するものであるが、本願発明者らは、本遺伝子産物が転写抑制に関与することを新たに見出した。特に、本遺伝子産物は、HDAC (ヒストン脱アセチル化酵素) に結合しリプレッサーとして機能することから、本明細書では「HDART (a HDAC associated repressor TPR)」タンパク質と称する。また、本願発明者らは、HDART が、上述した核内レセプターの転写コアクチベーターとして機能する Skip と直接結合し、核内レセプターの転写コアクチベーターとして機能する Skip と直接結合し、核内レセプターの転写コリプレッサーの1つであり、HDAC と結合し HDAC のヒストン脱アセチル化により強力に転写を抑制し得ることも明らかにした。一方、HDART のドミナントネガティブペプチドも得られ、このペプチドは全長 HDART とは逆に転写を活性化することをも確認した。すなわち、本願発明は、HDART の新たに解明した種々の機能に基づくものであり、具体的には、以下の通りである。

- (1)本発明は転写抑制因子をコードした DNA であって、(A)配列番号 2 に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質をコードした DNA、または、(B)配列番号 1 に記載の塩基配列からなる DNA である。
- (2) 本発明は転写抑制因子をコードした DNA であって、(A) 配列番号 2 に記載のアミノ酸配列において 1 若しくは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入および/または付加されたアミノ酸配列を有するタンパク質をコードした DNA、または(B) 配列番号 1 に記載の塩基配列からなる DNA とストリンジェントな条件下でハイブリダイズする DNA である。
- (3) 本発明は上記(1) または(2) に記載の DNA によりコードされた転写 抑制因子である。
 - (4) 本発明は核内ホルモンレセプターに起因した転写を抑制し得る上記
- (3) 記載の転写抑制因子である。
- **25** (5) 本発明は転写を活性化し得るペプチドをコードした DNA であって、
 - (A) 配列番号 2 における 1 から 179 位のアミノ酸配列からなるペプチドをコー

ドした DNA、または (B) 配列番号 1 における 1 から 537 塩基までの塩基配列からなる DNA である。

- (6) 本発明は転写を活性化し得るペプチドをコードした DNA であって、
- (A) 配列番号 2 における 1 から 179 位のアミノ酸配列において 1 若しくは複数 のアミノ酸が置換、欠失、挿入および/または付加されたアミノ酸配列を有する ペプチドをコードした DNA、または (B) 配列番号 1 における 1 から 537 塩基までの塩基配列からなる DNA とストリンジェントな条件下でハイブリダイズする DNA である。
- (7)本発明は上記(5)または(6)記載のDNAによりコードされた転写活10 性化ペプチドである。
 - (8) 本発明は上記(1)、(2)、(5)または(6)のいずれかに記載のDNAのうち、少なくとも15ヌクレオチド長を有するDNAである。
 - (9) 本発明は上記(1)、(2)、(5) または(6) のいずれかに記載の DNA が挿入されたベクターである。
- 15 (10) 本発明は上記(1)、(2)、(5) または(6) のいずれかに記載の DNA または上記(9) に記載のベクターを保持する宿主細胞である。
 - (11) 本発明は上記(3) に記載の因子または上記(7) に記載のペプチドに結合し得る抗体である。
- (12)本発明は上記(1)、(2)、(5)または(6)のいずれかに記載20 の DNA とハイブリダイズし、少なくとも 10 ヌクレオチド長を有する、オリゴヌクレオチドプローブである。
 - (13) 本発明は以下の(A)~(D)のいずれかが固定された基板である。
 - (A) 上記(12) に記載のオリゴヌクレオチドプローブ
- (B) 上記(3) または(4) に記載の転写抑制因子、もしくは該因子の部分ペ 25 プチド
 - (C) 上記(7) に記載の転写活性化ペプチド、もしくは該ペプチドの部分ペプ

- 5 -

チド

25

(D) 上記(11) に記載の抗体

以下、本発明の実施の形態について詳細に説明する。なお、本明細書において 予め用いる略語を説明する: HAT (ヒストンアセチルトランスフェラーゼまたは ヒストンアセチル化酵素)、HDAC (ヒストンデアセチラーゼまたはヒストン脱ア セチル化酵素)、DAPI (4′, 6ージアミジノ2ーフェニルインドール)、RAR (レチノイン酸レセプター)、GR (グルココルチコイドレセプター)、DBD (DNA 結合ドメイン)、AD (活性化ドメイン)、ATRA (all-trans Retinoic Acid:全ト ランスレチノイン酸)。

本発明は、転写調節に関する因子に関する。この転写調節因子には、転写を抑制する因子と、活性化する因子が含まれる。まず、転写抑制因子について説明する。本発明の転写抑制因子を例示すれば HDART であり、HDART のアミノ酸配列は、配列番号2からなる。但し、本発明の転写抑制因子は配列番号2に記載の HDART に限定されず、転写抑制活性を有する範囲で、配列番号2に記載のアミノ酸配列において1若しくは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入および/または付加されたアミノ酸配列を有するタンパク質、さらには、HDART をコードした DNA(配列番号1)とストリンジェントな条件でハイブリダイズする DNA によりコードされたタンパク質をも包含される。

上記 HDART タンパク質は、ヒト細胞の核内で発現していることから、ヒト細胞 20 核より得ることができる。この原料となるヒト細胞は、特に限定はないが、一例 を挙げれば HDART を内在的に発現していることが明らかである 293 細胞を用いる ことができる。

また、アミノ酸置換等を有する HDART 類似タンパク質の調製は、例えば、公知の技術であるファージライブラリースクリーニング技術 (Molecular Cloning 3rd Ed, Chapter 2, pp. 2.1-2.117) やポリメラーゼ連鎖反応 (PCR: Molecular Cloning 3rd Ed, Chapter 8, pp. 8.1-8.126) 技術を利用して実施することがで

きる。具体的には、HDART をコードした DNA(配列番号1)またはその一部をプロープやプライマーとして、配列番号1とホモロジーを備えた DNA を得て、このDNA を基にタンパク質を生成することにより得ることができる。ここで得られるタンパク質は、通常、HDART とアミノ酸配列において高いホモロジーを有する。この高いホモロジーは、少なくとも 40%以上、好ましくは 60%以上、さらに好ましくは 80%以上、さらに好ましくは 90%以上、さらに好ましくは 95%以上、さらに好ましくは少なくとも 97%以上(例えば、98から 99%)の塩基配列の一致を意味する。

また、上記「ストリンジェントなハイブリダイゼーション条件」は、当業者であれば適宜選択することができる。一例としては、25%ホルムアミド、より厳しい条件では50%ホルムアミド、4×SSC、50mM Hepes pH7.0、10×デンハルト溶液、20μg/ml 変性サケ精子 DNA を含むハイブリダイゼーション溶液中、42℃で一晩プレハイブリダイゼーションを行った後、標識したプローブを添加し、42℃で一晩保温することによりハイブリダイゼーションを実施することが挙げられる。その後の洗浄における洗浄液および温度条件は、1xSSC、0.1% SDS、37℃程度で、より厳しい条件としては、0.5xSSC、0.1% SDS、42℃程度で、さらに厳しい条件では、0.2xSSC、0.1% SDS、65℃程度で実施することができる。これら SSC、SDSおよび温度の条件の組み合わせは例示であり、当業者であれば、適宜改変することは可能である。

20 配列のホモロジーは、BLASTn (核酸レベル) や BLASTx (アミノ酸レベル) の プログラム (Altschul et al. J. Mol. Biol. 215:403-410, 1990) を利用して決定 することができる。該プログラムは、Karlin and Altschul によるアルゴリズム BLAST (Proc. Natl. Acad. Sei. USA 87:2264-2268, 1990、Proc. Natl. Acad. Sei. USA 90:5873-5877, 1993) に基づいている。BLASTN によって塩基配列を解 がする場合には、パラメーターは例えば score = 100、wordlength = 12 とする。 また、BLASTX によってアミノ酸配列を解析する場合には、パラメーターは例え WO 2004/031388

5

10

20

25

ば score = 50、wordlength = 3 とする。また、Gapped BLAST プログラムを用いて、アミノ酸配列を解析する場合は、Altschulら (Nucleic. Acids.

Res. 25:3389-3402, 1997) に記載されているように行うことができる。BLAST と Gapped BLAST プログラムを用いる場合には、各プログラムのデフォルトパラメーターを用いる。これらの解析方法の具体的な手法は公知である (http://www.ncbi.nlm.nih.gov.)。

配列番号 2 に記載の配列を人為的に改変する場合には、一般的には、全アミノ酸の 10%以内であり、好ましくは全アミノ酸の 5%以内であり、さらに好ましくは全アミノ酸の 1%以内であると考えられるが、転写抑制活性を維持し得る範囲内であれば上記改変割合を超えてアミノ酸配列を置換等してもよい。この人為的にアミノ酸配列を改変する手法は、例えば、公知の手法である deletion—mutant作製方法、PCR 法、site-directed mutagenesis などにより実行することができる。なお、ここで改変されたタンパク質が、HDART と同様に、転写抑制活性を有するか否かは、後述する実施例に記載されているような種々のレポーター解析法などを用いて転写抑制能を解析し決定することができる。

上記 HDART またはこれに類似したタンパク質は、上述した通り転写抑制活性を有するため、この機能を利用して所望の転写装置に組合せて所望の遺伝子の転写を抑制することができる。この転写装置は、in vitro 転写系、in vivo 転写系のいずれでもよい。また、HDART の転写抑制能は自律的であることから、本発明の転写抑制因子は単独で用いて転写を抑制させ得る。但し、この場合、HDART はDNA 結合能を有しないため、好ましくは、DNA 結合領域を融合させた融合タンパク質として用いることがよい。また、HDART は HDAC と結合能を有し、HDART は HDAC をリクルートしてヒストン脱アセチル化活性により強力に転写を抑制し得る。そのため、本発明の転写抑制因子は、HDAC と共に用いて、あるいは HDAC を誘導することにより転写を抑制することもできる。なお、HDAC にはタイプ I (HDAC1、HDAC2、HDAC3) とタイプ II (HDAC4、HDAC5、HDAC6、HDAC6、HDAC7、HDAC8) が存

15

在することが知られている。本発明の HDART は HDAC2、HDAC5、HDAC7、HDAC8 等と結合するものと考えられることから、本発明においては、HDAC2、HDAC5、HDAC7、HDAC8 を好適に使用することができるが、これらの HDAC に特に限定されるものではなく、タイプ I または II に属するいずれの HDAC を用いることが可能である。

また、HDART は核内レセプターの転写を抑制し得ることから、本発明の転写抑制因子により抑制し得る転写装置としては、好適には核内レセプターを介した転写装置を挙げることができる。この核内レセプターとしては、レチノイン酸レセプター、グルココルチコイドレセプターを好適に挙げることができ、また、本発明の因子が転写抑制し得る範囲でレチノイン X レセプター、ビタミン D レセプター、アンドロゲンレセプター、エストロゲンレセプター、チロイドホルモンレセプターなどのホルモンや脂溶性ビタミンなどに対する核内レセプターなどを含めることができる。そのため、本発明の転写抑制因子は、このような核内レセプターからの転写の不調節、特に過剰に転写が促進されることが起因した疾患の治療に役立ち得る。特に、後述する実施例で示すように、HDART はレチノイン酸レセプターの転写を抑制し、さらには、このレチノン酸レセプターの転写により誘導する分化をも抑制することが明らかになっているため、レチノン酸レセプターの転写による分化亢進が起因した疾患の治療薬として本転写抑制因子を応用してもよい。

本発明は上記転写抑制因子をコードした DNA に関する。この DNA としては、例えば配列番号1に記載の塩基配列からなる DNA を挙げることができるが、これに限定されるものではなく、上述した配列番号2に記載のアミノ酸配列をコードした DNA、配列番号2に記載のアミノ酸配列において1若しくは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入および/または付加されたアミノ酸配列を有するタンパク質をコードした DNA、および配列番号1に記載の塩基配列からなる DNA とストリンジェントな条件下でハイブリダイズする DNA などが包含される。

15

20

25

上記 DNA は、配列番号 1 に記載の DNA またはその一部をプローブまたはプライマーとして用い、例えば、ヒト細胞(一例を挙げれば、後述する実施例 1 に示したように、ヒト膵臓の小島細胞)の cDNA ライブラリーなどからハイブリダイゼーションまたはポリメラーゼ連鎖反応(PCR)により得ることができる。他の方法としては、ヒト細胞の mRNA を鋳型に用い、配列番号 1 に記載の DNA の一部をプライマーとして RT-PCR(Molecular Cloning 3rd Ed, Chapter 8, Protocol 8, pp. 8.46-8.53)により得ることもできる。なお、ここでは、ヒト細胞を例に挙げたが、それ以外の哺乳動物細胞、真核細胞などを用いて調製してもよい。また、DNA を単離するためのハイブリダイゼーション条件は、上述した通りである。

上記 DNA をクローニングする方法以外にも、DNA 合成機により配列番号 1 に記載の DNA とその相補鎖とをそれぞれ合成し、アニーリングさせて生成してもよい。 上記 DNA は転写抑制因子をコードしていることから、この転写抑制因子を生産

するツールとして、または細胞や個体内に導入して転写抑制因子を発現させるツールとして用いることができる。このような目的で用いる場合には、上記 DNA を発現ベクターなどに組み込むことが好ましい。発現ベクターは、タンパク質生産に用いる翻訳系により、あるいは導入する細胞により適宜選択することができる。

上記 DNA が組込まれたベクターを用いて転写抑制因子を生産するためには、先ず、上記ベクターを宿主細胞に導入し、この宿主細胞を培養する。これにより、宿主細胞内では上記転写抑制因子が生産される。ここでベクターを細胞に導入する手法は、用いる細胞に応じて適宜選択することができる。例えば、ウイルスベクターやファージを介した生物学的な手法、リン酸カルシウム法、リポフェクション法などの化学的な手法、ジーンガン、エレクトロポーレション法などの物理的な手法などを用いることができる。宿主細胞において生産されたタンパク質は、必要に応じて、精製(例えば、アフィニティー精製など)を行った上で使用することができる。

上記 DNA が組み込まれた発現ベクターはまた、細胞内あるいは個体内の所望の

転写を抑制する目的で用いることができる。すなわち、この発現ベクターを細胞または個体内に導入し上記転写抑制因子を発現させることにより、所望の転写系を抑制することができる。特に、HDART は自律的な転写抑制能を有するため、本発明の転写抑制因子は単独でも転写抑制活性を発揮し得る。但し、HDART 自身はDNA 結合能を有しないため、好ましくは、本転写抑制因子は、所望の遺伝子の制御領域のDNA に結合し得るDNA 結合領域との融合タンパク質として発現させることがよい。これに、標的となる遺伝子の転写を抑制することが可能となる。また、本転写抑制因子はHDAC と結合能を有することから、本転写抑制因子を発現させることにより、HDAC をリクルートさせて転写をさらに強く抑制し得る。

また、本発明の DNA にコードされた転写抑制因子は核内レセプターの転写を効果的に抑制し得ることから、これら核内レセプターの転写亢進に起因した疾患の治療用組成物として、本 DNA が組み込まれたベクターを応用してもよい。こうした治療目的のベクターとしては、例えば、レトロウイルスベクター、アデノウイルスベクター、アデノ関連ウイルスベクター、ワクシニアウイルスベクター、レンチウイルスベクター、ヘルペスウイルスベクター、アルファウイルスベクター、EB ウイルスベクター、パピローマウイルスベクター、フォーミーウイルスベクター、ターなどのウイルスベクターなどが挙げられる。

10

15

25

本発明は転写調節因子のうち、上記とは反対に転写を活性化し得るペプチドにも関する。HDART は全長であれば、転写抑制因子として機能するが、HDART のドミナントネガティブペプチドは、逆に転写活性化因子として機能する。このドミナントネガティブペプチドを例示すると、N末端の4つのTPR(以下、「N4TPR」と省略する)をコードしているペプチド、すなわち、配列番号2における1から179位のアミノ酸配列からペプチドを挙げることができるが、これに限定されず転写活性化能を有する範囲で、配列番号2における1から179位のアミノ酸配列において1若しくは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入および/または付加されたアミノ酸配列を有するペプチドを含めることができる。

15

20

25

上記ドミナントネガティブペプチドの調製は、配列番号1のうち1から537までの塩基配列からなるDNAを基にペプチドを合成することにより調整することができる。また、このペプチドとアミノ酸配列において置換等を有するペプチドの合成は、上記配列番号1のうち1から537までの塩基配列に変異(置換、欠失、挿入および/または付加)を加えコドンを変えたDNAを基にペプチド合成することにより調製することができる。

上記ペプチドは、転写活性化能を有するため、所望の転写系の転写を促進させるために用いることができる。特に、実施例に示した通り、HDART の N4TPR は核内レセプターの転写を活性化することから、これら核内レセプターの転写を促進させるために用いることができる。この核内レセプターとして、好適には、Skipが作用する核内レセプター、例えば、レチノイン酸レセプター、グルココルチコイドレセプター、ビタミンDレセプター、エストロゲンレセプターを挙げることができる。また、本発明のペプチドが転写活性化し得る範囲でレチノイン X レセプター、アンドロゲンレセプター、チロイドホルモンレセプターなどのホルモンや脂溶性ビタミンなどに対する核内レセプターなどを含めてもよい。

上記 N4TPR によるレチノイン酸レセプターの転写活性化能は、ATRA による転写活性化能よりも高いことが後述する実施例で示されている。そのため、現在、ATRA によるレチノイン酸レセプターの転写活性化による白血病などの悪性腫瘍の分化誘導療法が行われている。さらに、ビタミン A や ATRA を含むその誘導体は、白血病以外にも肝細胞癌 (Okuno, M. et al., (2002) Front Biosci 7, 204-18)、卵巣癌 (Zhang D. et al., (2000) J Cell Physiol 185(1), 1-20)、甲状腺癌 (Schnutzler C. and Kohrle J. (2000) Thyroid 10(5), 393-406)、皮膚癌 (Niles R. M. (2000) Nutrition 16(11-12), 1084-9)、膵癌 (Riecken E. O. and Rosewicz S. (1999) 10 Suppl 4, 197-200)等で治療に使用され始めており、この ATRA に代えて又は ATRA と組合せて、本ペプチドを用いることができる。

本発明は、上記転写活性化能を有するペプチドをコードした DNA に関する。こ

の DNA としては、具体的には、配列番号 2 における 1 から 179 位のアミノ酸配列 からなるペプチドをコードした DNA、一例としては、配列番号 1 から 537 塩基までの塩基配列からの DNA を挙げることができるが、これに限定されるものではなく、転写活性化能を有する範囲で、配列番号 2 における 1 から 179 位のアミノ酸配列において 1 若しくは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入および/または付加されたアミノ酸配列を有するペプチドをコードした DNA、または配列番号 1 における 1 から 537 塩基までの塩基配列からなる DNA とストリンジェントな条件下でハイブリダイズする DNA を含めることができる。

上記転写活性化ペプチドをコードした DNA は、上述した転写抑制因子をコード した DNA を得た後、例えば、C 末端側を欠失させることに調製することができる。または、DNA 合成機により合成し調製してもよい。

上記 DNA は、上記転写活性化ペプチドを生産するため、または、細胞または個体内に導入して上記転写活性化ペプチドを発現させる目的で用いることができる。ペプチドを生産する目的で上記 DNA を用いる場合には、発現ベクターに組み込むことが望ましい。この場合の発現ベクターは、ペプチドを生産するための転写・翻訳系によって適宜選択することができる。この転写・翻訳系は、in vitro、in vivo のいずれでもよい。 In vivo 系の場合には、上記 DNA が組み込まれた発現ベクターを細胞に導入し、細胞を培養することにより、細胞内で上記転写活性化ペプチドが生産される。細胞への導入方法などについては上述と同様である。

20 上記 DNA を細胞または個体内に導入して上記転写活性化ペプチドを発現させる 目的で用いる場合には、上記 DNA を直接、細胞内等に導入し一時的に発現または 染色体に挿入させて安定的に発現させてもよく、また、発現ベクターに組み込ん で細胞等に導入してもよい。

上述した通り、転写活性化ペプチドは、ATRA のように悪性腫瘍の分化誘導療 25 法に応用し得るため、転写活性化ペプチドを直接用いる代わりに、本 DNA を患者 に注入等し上記転写活性化ペプチドを発現させて、上記治療方法に利用してもよ

い。このような目的で使用するためには、上記 DNA を所望の組織または細胞に該 DNA を運搬するためのベクターに組み込み使用することが好ましい。こうした治療目的のベクターとしては、上述したレトロウイルスベクター等のウイルスベクターを用いることができる。

5 以上の通り、本発明の転写抑制因子をコードした DNA は、N 末端側をコードし た DNA に短くすることにより上記転写活性化ペプチドをコードした DNA に改変し 得る。これ以外にも、上記転写抑制因子をコードした DNA または転写活性化ペプ チドをコードした DNA はさらに短い一部フラグメントとしても、ハイブリダイゼ ーション用プローブ、PCR プライマーまたはリボザイム誘導体として利用するこ とができる。これら目的で上記 DNA の一部を用いる場合には、プローブ等として 10 の特異性を保持できる長さ、例えば、15 ヌクレオチド長を有していることが好 ましい。本発明は、本発明の DNA (例えば、配列番号1に記載の DNA 等) とハイ ブリダイズし、少なくとも 10 ヌクレオチド長を有するオリゴヌクレオチドプロ ーブを提供する。例えば、こうしたポリヌクレオチドとしては、配列番号1に記 載の塩基配列からなる DNA またはその相補鎖と特異的にハイブリダイズするもの 15 が挙げられる。ここで、「特異的にハイブリダイズする」とは、ハイブリダイゼ ーションにおいて、他のタンパク質をコードする DNA とクロスハイブリダイゼー ションが有意に生じないことを意味する。上記プローブ、プライマーは、転写抑 制因子等をコードした DNA のクローニング等に利用することができる。

本発明はまた、上記転写抑制因子または転写活性化ペプチドに結合し得る抗体に関する。本発明の抗体は、上記転写抑制因子または転写活性化ペプチドと特異的に結合し得るものであれば、ポリクローナル抗体、モノクローナル抗体のいずれでもよい。ポリクローナル抗体は、本発明のタンパク質またはその部分ペプチドを必要に応じてフロイントアジュバント等と混合し、周知の方法によりウサギ、ヤギ、モルモットなどの非ヒト動物を免疫し、抗体価が上昇したことを確認した上で免疫動物の末梢血から血清を回収することにより調製することができる。一

方、モノクローナル抗体はまた、上記転写抑制因子もしくは転写活性化ペプチドまたはその部分ペプチドを用い、周知の方法によりマウスなどの動物を免疫し、抗体価が上昇した免疫動物の脾臓またはリンパ節を採取し、これら組織中の抗体産生細胞とミエローマ細胞とを融合させハイブリドーマを調製する。ハイブリドーマから産生される抗体を培養上清から回収することにより得ることができる。

これら抗体は、上記転写抑制因子または転写活性化ペプチドをアフィニティー精製する際等に利用することができる他、種々の細胞内における転写抑制因子の発現量を免疫学的に解析するなどの目的で、または転写抑制因子を阻害する目的で利用してもよい。

10 また本発明は、本発明の上記オリゴヌクレオチドが固定された基板を提供する。 該基板をバイオチップとすることにより、例えば、被検生物(細胞)における本 発明の DNA の発現状態を解析することが可能である。

好ましい態様においては、まず、被検生物(細胞)から本発明の DNA(例えば、配列番号1に記載の DNA、またはその部分 DNA 領域)を増幅する。次いで、該 DNA とハイブリダイズするヌクレオチドプローブが固定された基板を用意する。 次いで、該 DNA と該基板を接触させる。さらに、基板に固定されたヌクレオチドプローブにハイブリダイズした DNA を検出することにより、本発明の DNA の発現 状態を解析することができる。

このような方法としては、DNA アレイ法が例示できる。被検生物(細胞)から

20 の DNA 試料の調製は、当業者に周知の方法で行うことができる。該 DNA 試料の調製の好ましい態様においては、細胞から抽出した染色体 DNA を基に調製することができる。染色体 DNA から本方法の DNA 試料を調製するには、例えば本発明の DNA にハイブリダイズするプライマーを用いて、染色体 DNA を鋳型とした PCR 等によって本発明の DNA を調製することも可能である。調製した DNA 試料には、必要に応じて、当業者に周知の方法によって検出のための標識を施すことができる。本発明において「基板」とは、ヌクレオチドを固定することが可能な板状の材

20

料を意味し、通常、チップとも呼ばれる。本発明においてヌクレオチドには、オリゴヌクレオチドおよびポリヌクレオチドが含まれる。本発明の基板は、ヌクレオチドを固定することが可能であれば特に制限はないが、一般に DNA アレイ技術で使用される基板を好適に用いることができる。

一般に DNA アレイは、高密度に基板にプリントされた何千ものヌクレオチドで構成されている。通常これらの DNA は非透過性 (non-porous) の基板の表層にプリントされる。基板の表層は、一般的にはガラスであるが、透過性 (porous) の膜、例えばニトロセルロースメンブレムを使用することができる。

本発明において、ヌクレオチドの固定(アレイ)方法として、Affymetrix社 開発によるオリゴヌクレオチドを基本としたアレイが例示できる。オリゴヌクレオチドのアレイにおいて、オリゴヌクレオチドは通常インサイチュ(in situ)で合成される。例えば、photolithographic の技術(Affymetrix社)、および化学物質を固定させるためのインクジェット(Rosetta Inpharmatics社)技術等によるオリゴヌクレオチドのインサイチュ合成法が既に知られており、いずれの技術も本発明の基板の作製に利用することができる。

基板に固定するヌクレオチドプローブは、本発明の DNA を検出することができるものであれば、特に制限されない。即ち該プローブは、例えば、配列番号1に記載の DNA と特異的にハイブリダイズするようなプローブである。特異的なハイブリダイズが可能であれば、ヌクレオチドプローブは、本発明の DNA に対し、完全に相補的である必要はない。

本発明において基板に結合させるヌクレオチドプローブの長さは、オリゴヌクレオチドを固定する場合は、通常 $10\sim100$ ベースであり、好ましくは $10\sim50$ ベースであり、さらに好ましくは $15\sim25$ ベースである。

本発明においては、次いで、DNA 試料と該基板を接触させる。本工程により、
25 上記ヌクレオチドプローブに対し、DNA 試料をハイブリダイズさせる。ハイブリ
ダイゼーションの反応液および反応条件は、基板に固定するヌクレオチドプロー

20

ブの長さ等の諸要因により変動しうるが、一般的に当業者に周知の方法により行うことができる。

本発明においては、次いで、該 DNA 試料と基板に固定されたヌクレオチドプローブとのハイブリダイズの有無または強度を検出する。この検出は、例えば、蛍光シグナルをスキャナー等によって読み取ることによって行うことができる。尚、DNA アレイにおいては、一般的にスライドガラスに固定した DNA をプローブといい、一方溶液中のラベルした DNA をターゲットという。従って、基板に固定された上記ヌクレオチドを、本明細書においてヌクレオチドプローブと記載する。本方法においては、必要に応じて、検出したハイブリダイズの強度を対照と比較する。上記方法としては、例えば、DNA アレイ法(SNP 遺伝子変異の戦略、松原謙一・榊佳之、中山書店、p128-135、Nature Genetics (1999) 22:164-167)等が挙げられ、当業者においては、公知の文献等を参照して、適宜、実施することができる。

また本発明は、本発明のタンパク質もしくは該タンパク質の部分断片が固定された基板を提供する。該基板をバイオチップとすることにより、例えば、本発明のタンパク質と結合する分子の探索、または IDAC 阻害化合物のスクリーニング等を行うことが可能である。

一般的に、タンパク質を基板へ固定させたものを、プロテインチップと呼ぶ。 その原理は DNA チップと同様、スライドガラスや膜の上にタンパク質を高密度に 固定し、それらと相互作用する蛋白質や核酸などを検出する。

本発明の HDART タンパク質は、種々の HDAC タンパク質と結合することから、HDAC 阻害化合物のスクリーニングに応用することができる。より具体的には、本発明の HDART タンパク質を固相表面に固定することにより、一つの面に種々のHDAC を結合させることができる。この固相表面に種々の化合物を結合させ、

25 HDAC 活性を計測することにより、HDAC 阻害化合物をスクリーニングすることができる。

上記スクリーニングによって取得される HDAC 阻害化合物の例としては、癌の 分化誘導療法で薬剤として用いられるトリコスタチン A を示すことができる。

また、本発明の抗体が固定された基板をバイオチップとすることも可能である。 高純度で分離精製された抗体をチップ表面に固定化することにより高密度化が可能である。

本発明の好ましい態様においては、基板上にサンプルをスポットした後、スポット表面に対して親和性を示さないタンパク質やその他の夾雑物を洗浄することにより、溶出させることができる。その後の検出の工程は、当業者においては、基板の種類等を考慮し、適宜、公知の方法で、上記親和性の有無(強弱)を検出することができる。一例を示せば、洗浄後の上記基板へ、エネルギー吸収分子(EAM)を添加し、乾燥後、質量分析計(TOF-MS)装置にかけることにより、スポット表面に結合していたタンパク質の分子量スペクトルを測定することができる。また、任意のDNA、もしくはペプチドの基板への固定は、当業者においては、公知の方法によって適宜実施することができる。

15

10

5

図面の簡単な説明

図1は、HDART は TPR(<u>Tetra trico peptide repeat</u>)タンパク質であり、その構成および類縁の遺伝子との関係を示す。HDART 一次構造の概略的構成を示し、TPR、酸性領域、Skip 相互作用領域および CRN 相同性領域を示している。

20 図2は、ヒトHDART とヒト CRN との間の CRN 相同性領域の比較を示す図である。 図3は、HDART/CRN タンパク質間の系統樹を示す図である。この系統樹は、 GENETYX-MAC プログラムを用いて構築した(ソフトウェア開発)。

図4は、外来または内在HDARTと外来Skipと相互作用を免疫沈降解析により 同定した結果を示す写真である。

25 (A) 外来 HDART と外来 Skip との相互作用を解析した結果を示す。レーン1は GFP-HDART のみ、レーン4は Flag-Skip のみ、またはレーン2, 3 はその両方

を 293 細胞内で発現させた。レーン5は、何もベクターを導入していないコントロールの細胞である。また、レーン1、2、4 および5は、抗ーFlag 抗体により、レーン3 は対照マウス IgG により免疫沈降させたサンプルである。上部2つのパネルは、発現された各タンパク質の発現を示し、下部2つのパネルは免疫沈降物を示している。なお、それぞれ上段は抗 GFP 抗体、下段は抗 Flag 抗体で免疫プロットした結果を示す。

(B) 内在 HDART と外来 Skip との相互作用を解析した結果を示す。内在に HDART を保持する 293 細胞に Flag-Skip (レーン1) または Flagールシフェラーゼ (レーン2) を導入後、細胞抽出液を抗 Flag 抗体で免疫沈降させた。何も ベクターを導入していないコントロール実験も並行させた (レーン3)。細胞内での HDART タンパク質の発現状況 (上部パネル)、免疫沈降した Flag (中央パネル)、または HDART (下部パネル)をパネル左「WB」として示す抗体を用いた免疫ブロッティングにより同定した。

図5は、Skip、HDART 両タンパク質上の相互作用領域の同定結果を示す。

- (A) Skip 上の HDART 結合領域部位のマッピング。プラス(+)は、酵母ツーハイブリッドシステムにおけるβーガラクトシダーゼ活性に基づき、相互作用が検出されたことを示す。プラスの数は、その相互作用の相対的強度を表わす。NHR 結合:核ホルモン受容体結合ドメイン、TA;トランス活性化ドメイン。
 - (B) IDART 上の Skip 結合領域のマッピング。記号は上述と同様である。
- 20 図 6 は、核内ホルモン(レチノイン酸またはグルココルチコイド)による転写 活性化を HDART が抑制することを示すグラフである。
 - (A) HDART によるレチノイン酸で活性化された転写の濃度依存的抑圧結果を示す。リガンドの不在下で空ベクター($1.0\,\mu g$)を導入した際の CAT 活性を基準として、補正された CAT 活性を表わした。 3回の反復実験平均および、エラーバーは S.D. を示す。
 - (B) HDART によるグルココルチコイド活性化を受けた転写の濃度依存的に抑圧

結果を示す。

15

図7は、HDART の細胞内局在を示す写真である。

- (A) 内因性 HDART タンパク質の局在化。左側パネルは抗 HDART 抗体(上段) または免疫前血清(下段)を用いた免疫蛍光染色結果を、右側パネルは左側パネルと対応した視野における DAPI 染色結果を示す。
- (B) 生存細胞中の HDART の局在化。Hela 細胞に GFP HDART 発現ベクター(左上)または GFP 発現ベクター(左下)を導入後の GFP による蛍光発光を観察した結果、および Hoechest 3 3 3 4 2 染料を用い核を視覚化した結果(右上)を示す。
- 10 図8は、HDARTの自律的なプロモータ抑制活性を示す。
 - (A) Ga14 リポーター(ルシフェラーゼ)プラスミドを保持する NIH3T3 細胞に 異なる量の Ga14 DBD-HDART 発現プラスミド(O、O. 1、O. 3、O. 5 μ g)を 導入した際のプロモータ抑制活性を検討した結果を示す。空ベクターのみ導入し た際のルシフェラーゼ活性を基準(100%)として、補正済みルシフェラーゼ値 を表した。 3 回の反復実験結果の平均で示し、エラーバーは S. D. を示す。
 - (B) U-20S 細胞を用いた結果を示す。

図9は、HDARTとHDACとの直接的な相互作用を示す写真である。

- (A) HDART と HDAC との相互作用。293 細胞に GFP-HDART 発現ベクターと Flag-HDACs 発現ベクター ((レーン1; HDAC1、レーン3; HDAC3、レーン4; HDAC4、レーン5; HDAC6) とをコトランスフェクションした後、抗 FLAG 抗体で免疫沈降 および表示された抗体 (抗 Flag 抗体または抗 GFP 抗体) により免疫ブロッティングを行った結果を示す (それぞれ中央パネル、下部パネル)。なお、レーン2は GFP-HDART のみが導入されたサンプルである。また、上部パネルは免疫沈降前のサンプルを用いて GFP-HDART タンパク質の発現を確認した結果を示す。
- **25** (B) HDART と HDAC3 との直接的相互作用を示す結果である。

図10は、HDART の抑制は2種のHDAC 阻害物質(トリコスタチンA、酪酸ナト

リウム)によりそれぞれ HDART の抑制が阻害されたことを示す(C、D)。

図11は、HDART のN末端における4つの TPR(N4TPR)のドミナントネガティブ効果を示す図および写真である。

- (A) N4TPR による内因性 HDART と Skip と相互作用の阻害。Flag Skip と GFP (レーン1) または GFP-N4TPR (レーン2) とがトランスフェクションされた 293 細胞の細胞抽出液を抗 Flag 抗体で免疫沈降させ、この沈降産物を SDS-PAGE で分離した結果を示す。下方の3つのパネルは、それぞれ免疫沈降された Skip (上段)、内因性 HDART (中央) および N4TPR (下段) を示す。免疫沈降前の HDART タンパク質の発現は最上の一つのパネルに示されている。
- 10 (B) レチノイン酸レセプターに起因した転写を N4TPR によって活性化することを示すグラフである。
 - (C) グルココルチコイドに起因した転写を NATPR によって活性化することを示すグラフである。

図12は、MM-1-19-P 細胞内でのレチノイン酸による分化誘発を HDART が阻害 することを示す図および写真である。HDART 発現ベクターまたは空ベクターを導入した MM-1-19-P 細胞を ATRA(2μ M)存在下、非存在下での分化誘発を解析した。形質移入された細胞を同定するため、上記ベクターとともに GFP ベクターをコトランスフェクションした。 GFP による緑色螢光発光を標準的顕微鏡写真により撮影した写真(A、B、C、D)、および位相差顕微鏡下で撮影した写真(E、7)を示す。

(A) ATRA(-)かつ空ベクター導入サンプル、(B) ATRA(+)かつ空ベクター導入サンプル、(C) ATRA(-)かつ HDART 発現ベクター、(D) ATRA(+)かつ HDART 発現ベクター、(E) (C)と同一視野の位相差写真、(F) (D)と同一視野の位相差写真。パネルFにおいて、黒色矢印ヘッドは未分化 GFP 陽性細胞を表わし、白色矢印ヘッドは分化された細胞を表わす。(G)グラフは、GFP 陽性細胞中形態学的に分化した細胞の百万率を示す。4つの独立した実験か

らの結果は、平均および S. D. (エラーバー)として提示されている(Mock および ATRA(+)での HDART の間でP < 1 %,スチューデントの t テスト)。

発明を実施するための最良の形態

5 以下、本発明について、実施例を用いて詳細に説明するが、本発明はこの実施 例に限定されるものではない。

[実施例1] ヒト HDART のクローニング

BLAST データベースを用いてショウジョウバエ crn 遺伝子のヒトホモログを検索したところ、膵臓の小島 mRNA 由来ヒト EST (expressed sequence tag) クローン \sharp 52930 が上記 crn 遺伝子と高い相同性を有することが示された。このクローン \sharp 52930 の完全な配列を定法に従い決定した。また更に 5' -RACE 法(5' -rapid amplification of cDNA ends strategy)により、本遺伝子は、その cDNA の完全長が 2660 塩基からなり、一つの長い読み枠を備えていることを同定した。なお、ここで同定したタンパク質は、後述するように HDAC(ヒストン脱アセチル化酵

- 素)に結合しリプレッサーとして機能することから、「HDART (a HDAC associated repressor TPR)」タンパク質と称する。HDART は 855 アミノ酸をコードした高度に保存された TPR タンパク質である(図 1)。DNA 配列から推定される HDART タンパク質は、ヒト CRN タンパク質と明らかに類似していることが示されている。特に、HDART タンパク質の 2 6 2 残基から 7 7 9 残基の領域は、
- 20 HDART とヒト CRN タンパク質とで高度に保存されている(図1、2)。数種の種 族間でのこのタンパク質の遺伝解析ではこれらは遺伝子ファミリーを形成してい ることを示した(図3)。

[実施例2] HDART と転写コアクチベーターSkip との直接的な相互作用

25 HDART 上に存在するいくつかの TPR 領域に着目し、これら TPR を介して HDART と相互作用し得るタンパク質が存在するかを解析することとした。

15

この HDART と結合するタンパク質の単離のために、酵母ツーハイブリットシステムを用いた。具体的には、酵母 MATCHMAKER ツーハイブリッド解析キット (Clontech) を用いて実施した。pAS-1 ベクター (Clontech) 内で Gal4 DNA 結合ドメインと読み枠を合わせるように HDART の ORF 全長を挿入した。この bait plasmid は、HeLa cDNA ライブラリー (Clontech) がサブクローニングされた pACT2 prey plasmid と共に、サッカロマイセルセルビジエ (Saccharomyces cerevisiae) Y190 に形質転換した。両プラスミドが導入されたクローンのスクリーニングは、キットに添付されたプロトコルに従って実施した。このようにして、約1×10⁷をクローンした結果、数個のクローンを単離した。これらクローンを解析した結果、一つは Skip と一致していた。

哺乳動物細胞内でのHDART と Skip との相互作用を免疫沈降解析により確認した。この確認のために、先ず、Flag-Skip 融合タンパク質を発現する Flag-Skip 発現ベクターおよび GFP-HDART 融合タンパク質を発現する GFP-HDART 発現ベクターと(図4A)を HEK293 細胞に Effectene キット(QIAGEN)を用いてトランスフェクションした。なお、対照実験として、Flag-Skip 発現ベクターのみ、GFP-HDART 発現ベクターのみを同細胞に、同条件でトランスフェクションを行った。

トランスフェクションの24時間後、氷上で30分間、10μ1のプロテアー

ゼ阻害物質カクテル (Sigma # p 8 3 4 0) 1 0 0 μl を含有する NonidetP-40

緩衝液(50mM トリス HCI(p H 7.6)、150mM NaCl、5mM EDTA、0.

20 5% Nonidet P-40、1mM PMSF)中で細胞溶解することによって、細胞抽出物 (1mg)を調製した。この抽出物をタンパク質 A/Gセファロースビーズ40μl とともに30分間 4℃でインキュベートすることによって、予備的に清澄化した。 次に、清澄した上清抽出物を1時間抗 Flag 抗体または陰性対照のマウス IgG 抗体 (2μg)と共にインキュベートし、その後、40μlのタンパク質 A/Gセファロースピーズを用いて30分間沈降させた。免疫沈降物を4回 Nonidet P-40

緩衝液で洗浄した。結合したタンパク質を SDS ローディングバッファ中でA/G

15

20

セファロースビーズから溶出させ、溶出液を SDS - PAGE で展開した。展開後、メンブレンに転写し、メンブレンを定法に従い免疫ブロットを実施した。この免疫ブロット用の抗体としては、抗 FLAG 抗体M 2 (Sigma) および抗 GFP モノクローナル抗体クローン1 E 4 (MBL) を用いた。

上記免疫沈降解析の結果を図4Aに示す。図において上部2つのパネルは、各タンパク質の発現結果を示し、下部2つのパネルは免疫沈降物を示している。図4Aに示されている通り、上記両複合タンパク質が発現している場合のみ、抗Flag 抗体により GFP-HDART タンパク質が Flag-Skip 融合タンパク質と共に免疫沈降した(レーン2)。FLAG-Skip が発現していない条件では、抗 FLAG 抗体により GFP-HDART の沈殿はみられず(レーン1)、また、陰性対照の抗体を用いた場合も同様に沈殿は観察されなかった(レーン3)。この結果は、HDART と Skipとが in vivoにおいて特異的に相互作用することを示唆している。

さらに、内在 HDART と外来から導入した Skip との相互作用を解析した。293 細胞(HDART が高発現している細胞)に Flag — Skip 発現ベクター、または Flag ールシフェラーゼ発現ベクターをトランスフェクションし、上述と同様の方法でトランスフェクションから 2 4時間後に細胞抽出液を調整した。この細胞抽出液を抗 Flag 抗体とインキュベートし免疫沈降を行った。免疫複合体または免疫沈降前の細胞抽出液を SDS-PAGE で展開し、メンブレンに転写した。この同一のメンブレンを抗 HDART 抗体または抗 Flag 抗体とを用いて免疫ブロッティングを実施した。その結果を図 4 B に示す。なお、図 4 B において、上部パネルは細胞抽出液を抗 HDART 抗体で免疫ブロットした結果を、中央パネルは抗 Flag 抗体を用いて免疫沈降後に抗 Flag 抗体で免疫ブロットした結果を、下部パネルは抗 Flag 抗体を用いて免疫沈降後に抗 Flag 抗体で免疫ブロットした結果を、下部パネルは抗 Flag 抗体を用いて免疫沈降後に抗 HDART 抗体で免疫ブロットした結果を示す。

15

20

の 293 クローンでは (レーン3)、HDART の共沈殿は見られなかった。

[実施例3] HDART と Skip との結合領域

HDART との相互作用に関与する Skip 上の領域をマッピングするために、Skip (N-末端領域 (コドン 1-220)、核内ホルモン結合領域 (NHR bindng、コドン 221-388)、トランスアクティベーション領域 (TA、コドン 438-536))上の様々な領域を欠失させた欠失変異シリーズを作成し、上記実施例 2 に記載した Gal4 DBD-HDART を用いた酵母ツーハイブリッド解析により HDART と変異 Skip との相互作用を解析した。解析結果を図 5 A に示す。図 5 A の右に示された「+」記号はβーガラクトシダーゼ活性のフィルターリフト解析により相互作用が検出されたことを示し、「+」数はその相互作用の相対的強度を示す。「-」記号は相互作用が検出されなかったことを示す。

図5Aに示すように、二つの異なる領域が HDART との相互作用に関与することを発見した。これら領域は、一つが 97-119 残基内であり、もう一つは 220-437 残基内であった。Skip のトランスアクティベーション領域は HDART との結合活性には、ほとんど関与しないことが示された。同様のアプローチを HDART 上でのSkip との相互作用に関与する領域を解析するために実施した。すなわち、Gal4 DBD-HDART のさまざまな欠失突然変異体を作製し、これを Gal4AD-Skip と作用させた際のガラクトシダーゼ活性を解析した。この解析結果を図5Bに示す。 4つの TPR を含む N 末端領域(1-179 残基)は Skip との相互作用に必要十分であることが示された(図5B)。したがって、HDART は N 末端の4つの TPR 領域を介して Skip と直接相互作用する。

[実施例4] HDART による核内レセプターに起因した遺伝子の転写抑制

25 上記実施例において HDART が Skip と相互作用し得ることが示されたことから、
次に、核内レセプターに起因した転写経路に対する HDART の機能的な役割を解析

した。先ず、レチノイン酸レセプターによる転写制御に対する HDART の作用を解析した。この目的のため、CAT 解析をレチノイドレスポンスエレメント (retinoid response element) の下流にチミジンキナーゼ最小プロモータ (pTREpal-tata) と CAT 遺伝子を組み込んだ RAR (retinoid acid receptor) レポータープラスミドを用いて、CAT 解析を行った。

具体的には、HepG2 細胞に RAR レポータープラスミドと同時に、HDART を定常的に発現する pcDNA3-HDART を Effectene キット(QIAGEN)によりトランスフェクションした。なお、pcDNA3-HDART 発現ベクターの導入量を変えて0、0. 5、1. 0 μg とし、各々のトランスフェクションの DNA 量を同一にするために pcDNA の空のベクターで1 μg になるように調整した。トランスフェクション後、ATRA(1 0^{-8} M)の存在下または非存在下で生育させ、その際の CAT 活性を測定した。測定結果(図 6)は、ATRA 不存在下での空ベクター1. 0 μg を導入した CAT 活性を基準にして補正した値を表わした。また、3 回の実験結果の平均およびエラーバーにより標準偏差を示す。

25 図 6 A に示すように、CAT 活性は空のベクター(pcDNA)が導入された細胞では ATRA により 5 倍上昇した。しかしながら、この ATRA で誘導された CAT 活性は HDART により濃度依存的に抑制された。

さらにグルココルチコイドレセプター (GR) による転写制御に対する HDART の作用は GR 陽性 Hela 細胞内で GR レポータープラスミドを用いて解析した。グルココルチコイド応答性プロモータの転写活性化は、HeLa 細胞および10⁻⁸ Mのデキサメタゾンを代りに使用した点を除いて上記レチノイン酸レセプターに対する実験と同様に行った。測定結果の表示も上記と同様に行った。

HDART の共発現は、RAR (レチノイン酸レセプター) 起因トランスアクティベーションで観察された抑制と同程度で、グルココルチコイドに応答したレポーター遺伝子の活性化を抑制した(図6B)。これらの結果は、HDART が核内レセプターによって活性化された転写を選択的に抑制することを示している。

[実施例5] 細胞核内における HDART の局在

HDART が転写制御に直接関与することが示されたため、HDART は細胞の核内に 局在することが予想される。そのため、HDART 組換えタンパク質に対するポリク ローナル抗体を作製し、これを免疫蛍光実験により HDART の細胞内の局在を解析 することとした。

ポリクローナル抗体の作製は、先ず、大腸菌中でHis-HDART(アミノ酸残基296-431)の融合タンパク質として産生させ、His と親和性があるNi-NTA 樹脂(QIAGEN)で精製した。次に、このHis-HDART タンパク質をウサギに免疫し、

10 得られた抗 HDART 抗血清を、ProtOn キット1 (MPS) を用いたアフィニティークロマトグラフィーによりさらに精製した。ここで精製されたウサギ抗 HDART 抗体を、内在的に HDART を保持する Hela 細胞とインキュベートし、その後、PE (Phycoerythrin)融合抗ウサギ抗体とインキュベートして、免疫螢光染色を行った。なお、コントロール実験として、ウサギ抗 HDART 抗体に代えて免疫前のウサギ血清を用いて同様の操作を実行した。また、核の所在を明確にするために、DAPI 染色も行った。

図7Aに示されているように、抗HDART 抗体を用いた免疫蛍光染色像は、DAPI ・ 染色像と一致した。一方、免疫前血清では、核は染色されなかった。これら結果 より、HDART は Hela 細胞の核内に優勢的に局在していることが示された(図 7)。

また、生存している細胞での HDART の局在を解析した。Hela 細胞に GFP または GFP-HDART 発現ベクターをトランスフェクションし、24時間後に GFP による 蛍光発光を検出した。また、GFP-HDART 細胞については、核を視覚化するために Hoechest 33342 染料を用いてインキュベーションを行った。

25 図 7 B に示すように、GFP-HDART ベクターをトランスフェクションした細胞では、Hoechest 33342 染料 (右上パネル) で視覚化された核が GFP により蛍光発光

していることが確認された(左上パネル)。特に、GFP-HDART は、既に報告されている Skip 分子の核スペックルパターン(17)と部分的に類似のパターンを示した。類似の結果は HT1080 細胞および 293 細胞においても観察された(図示せず)。

5

10

15

[実施例 6] HDART による自律的な抑制機能

HDART がより直接的な抑制に関与すると仮定した場合、自律的な抑制機能を持つであろうことが予想された。この予想を確認するために、HDART を DNA に接続させるために完全長の HDART cDNA を Gal4 DNA 結合領域(GAL4DBD: GAL4DNA との結合領域のみを持ち、転写制御領域を持たない領域)に融合させ、NIH3T3 細胞内で GAL4 プロモータからの転写を調節し得るかを解析した。

HDART は NIH-3T3 細胞内におけるプロモータ活性を濃度依存的に著しく抑制し、 25 最も高い濃度 $(0.5\,\mu\,\mathrm{g})$ ではルシフェラーゼの発現を 80%低下させた(図 8 A)。 類似の結果は U-20S 細胞でも観察された(図 8 B)。これら結果より、HDART そ WO 2004/031388 PCT/JP2003/009443

- 28 -

れ自身で自律的な転写抑制作用を有していることが示された。

また、GAL4 DNA 結合領域をもたない HDART の場合には、ルシフェラーゼの発現抑制は全く示されなかった(図示せず)。このことは、HDART それ自身ではプロモータ領域の DNA への結合活性を有していないと考えられる。

5

10

15

20

[実施例7] HDART に起因した抑制メカニズム

急性の転写調節は、HAT(ヒストンアセチル化酵素)による活性化および HDAC(ヒストン脱アセチル化酵素)による抑制が関与するメカニズムを介したコアヒストンのアセチル化の状態により制御されていることが報告されている。HDARTが起因する遺伝子抑制のメカニズムを明らかにするために、この HDART の機能がHDAC との複合体形成を介して発揮されるか否かを Flag-HDAC 発現ベクターを用いた免疫沈降解析により調べた。

異なるタイプの HDAC(1,3,4 または6)を発現し得る Flag-HDACs 発現ベクターと GFP-HDART 発現ベクターとを実施例 2 と同様に 293 細胞にコトランスフェクションし、トランスフェクション 2 4時間後に細胞抽出液を調整した。各細胞抽出液を抗 Flag 抗体とインキュベートして免疫沈降を行った。免疫沈降産物を SDS-PAGE により分離し、分離したパターンをメンブレンに転写後、抗 Flag 抗体または抗 GFP 抗体を用いて免疫プロッティングを行った。参照として、各細胞はおける GFP-HDART タンパク質の発現を確認するために、免疫沈降前の各試料を同様に SDS-PAGE で展開し、抗 GFP 抗体を用いた免疫ブロッティングを実行した。なお、図 9 A において、上部パネルに免疫沈降前の GFP-HDART タンパク質の発現結果を示し、中央パネルは免疫沈降産物を抗 Flag 抗体で免疫プロッティングした結果を示し、さらに、下部パネルは免疫沈降産物を抗 GFP 抗体で免疫プロッティングした結果を示し、さらに、下部パネルは免疫沈降産物を抗 GFP 抗体で免疫プロッティングした結果を示す。また、HDAC の種類は図左から次の通り:レーン1;HDAC1、レーン3:HDAC3、レーン4:HDAC4、レーン5:HDAC6である。なお

25 HDAC1、レーン3; HDAC3、レーン4; HDAC4、レーン5; HDAC6 である。なお、レーン2は GFP - HDART のみを発現させたサンプルである。

図9Aに示すように、Flag-HDAC発現ベクターと GFP-HDART 発現ベクターとがコトランスフェクションされた 293 細胞由来の抽出液では、抗 FLAG 抗体によって GFP-HDART が免疫沈降したことが確認された(下部パネル、左よりレーン1、3、4、5)。しかし、FLAG-HDAC 非存在下(Flag-HDAC 発現ベクターが導入されていない株)では、抗 FLAG 抗体を添加しても GFP-HDART の沈降は見られなかった(下部パネル、レーン2)。従って、抗 FLAG 抗体による GFP-HDART の沈殿は、Flag-HDAC と GFP-HDART との特異的な相互作用によることが示された。また、HDART はタイプ I(HDAC1 および3)とタイプ II(HDAC4 および 6)の両タイプのHDAC と相互作用することも示された。

さらに、HDART と HDAC3 との直接的な相互作用を GST プルダウン解析により調 10 べた。GST プルダウン解析は基本的に既知の方法に従って実施した(Tzamarias, D., and Struhl, K. (1995) Genes Dev 9(7), 821-31.)。TNT(登録商標) vitro 転写・翻訳システム (Promega) を用い、35S-メチオニン存在下で HDAC3 の in vitro 翻訳を行った。GST タンパク質または GST-HDART 融合タンパ ク質は、それぞれ大腸菌内で発現させ、GST 結合緩衝液(50mm トリスーHCl、 15 200mM LiCl、0.5% NP40、5mM EDTA、1mM PMSF) 中、グルタチオンセファロース を用いて精製した。GST 結合緩衝液 1 ml 中 GST — HDART 融合タンパク質または対 照 GST タンパク質(約1 μ g)と³⁵Sー放射線標識 *in vitro* 翻訳産物(10μ 1) とを含有した結合反応液を調製した。この反応液を振とうしながら4℃、1時間 インキュベートした後、セファロース-GST タンパク質複合体を GST 結合緩衝液 20 で5回洗浄した。GST タンパク質に結合したタンパク質をドデシル硫酸ナトリウ ム (SDS) 含有サンプル緩衝液中で沸とうさせることにより溶出させ、SDS-ポリ アクリルアミドゲル電気泳動により分離した。GST 融合タンパク質が同等に泳動 されていることをクーマシーブリリアントブルー染色により確認し、さらにオー 25 トラジオグラフィにより³5S-放射線標識された HDAC を検出した。

図9Bに示されているように、In vitro で翻訳された HDAC3 は、単なる GST

タンパク質とは結合せずプルダウンさせることができなかったが、GST-HDART 融合タンパク質を用いることによりプルダウンされることが示された(図9B)。また図には示されていないが HDAC1 でもまた同様の結果が示された。このことから、この HDART と HDAC との相互作用は直接的であることが示唆された。

5 さらに HDART の転写抑制作用に対する HDAC の脱アセチル化活性への影響を解析するために、HDAC を特異的に阻害するトリコスタチン A(TSA)存在下で、実施例4と同様に CAT レポーター解析を行った(図1 0 C および D)。但し、本実施例では、一定量の pcDNA3ーHDART 発現ベクター(1 μg)を用い(図1 0 中「HDART+」)、またリガンド(ATRA またはデキサメタゾン)と共に 100nM TSA 10 または lmA 酪酸ナトリウムを添加した。

図10℃、Dに示すように、リガンドのみでは対応するプロモータからのリポーター遺伝子の発現は上昇し、そこに HDART を発現させると、発現活性が抑制された。さらにトリコスタチン A が添加されると、HDART による発現抑制が完全に中和された。同一の結果がもう一つのヒストン脱アセチル化酵素阻害剤、酪酸ナトリウム (Buty) を添加した場合にも観察された。これら結果は、HDART による転写抑制が脱アセチル化酵素活性を介して発揮していることを裏付けている。

[実施例8] HDART-Skip 相互作用によるリガンド非結合型レセプター (unliganded receptor) の能動抑制

15

RAR および TR は、in vivo (Baniahmad, A., Kohne, A. C., and Renkawitz, R. (1992) Embo J 11(3), 1015-23) および in vitro (Fondell, J. D., Roy, A. L., and Roeder, R. G. (1993) Genes Dev 7(7B), 1400-10.) においてリガンド非存在下で遺伝子活性化を抑制する。このことから、これを能動抑制 (active repression) と称している。また、Skip はリガンド非依存的に NHR と相互作用する (MacDonald, P. N., Baudino, T. A., Tokumaru, H., Dowd, D. R., and Zhang, C. (2001) Steroids 66(3-5), 171-6.)。そのため、これら抑制効果お

よび Skip との生理的な関与により、HDART-Skip 複合体がリガンド非結合型レセプター上に存在する可能性、また、この相互作用がレセプターの能動抑制に関与する可能性が示唆された。これら可能性を明らかにするために、HDART のドミナントネガティブ株を過剰発現させ、その際の RAR に起因した転写に対する影響を調べた。実施例 2 に示した通り HDART における N 末端の 4 つの TPR(N4TPR)は Skip 結合領域であるため、この領域の発現が内在 HDART と Skip との相互作用を阻止することで HDART の天然の機能を阻害してドミナントネガティブとして機能することが予想されたため、本実施例では N4TPR をドミナントネガティブ候補として用いた。

293 細胞に Flag-Skip および GFP または GFP でタグ付けされた NATPR をトランスフェクションした。トランスフェクション 2 4時間後に細胞抽出物を調製し、抗 Flag 抗体で免疫沈降させた。免疫沈降物を SDS-PAGE 上で分離した。また、免疫沈降前の内在性 HDART の発現を確認するために、免疫沈降前の細胞抽出液も同様に SDS-PAGE で分離した。分離後のパターンをメンブレンに転写した。そして、 Flag-Skip の発現については抗 FLAG 抗体を用い、GFP および GFP-N4TPR の発現については抗 GFP 抗体を用い、さらに、内在 HDART の発現については抗 HDART 抗体を用いて、それぞれ検出した(図11A)。なお、図11Aにおいて、下方の3つのパネルは、それぞれ免疫沈降された Skip (下部上)、内因性 HDART (下部中央) および N4TPR (下部下)を示し、上部の一枚のパネルには、免疫沈降前の内 因性 HDART タンパク質の発現を示す。

図11A に示されているように、N4TPR の発現は、N4TPR を発現していない対照 (GFP のみ、レーン1) に比べて Skip と共沈殿した HDART の量を減少させた (下部中央パネル、レーン2)。一方、N4TPR の過剰発現は、N4TPR と Skip との相互作用が増加し、共沈殿した Skip の量を著しく上昇させた(レーン2、 lower bottom panel)。コントロールのタンパク質(GFP)の発現は HDART と Skip との相互作用に対して影響はなかった(レーン1)。この結果は、N4TPR が HDART に

25

代わって Skip と相互作用するドミナントネガティブタンパク質として作用する ことを示している。

次に、N4TPR の過剰発現が RAR またはグルココルチコイド応答性プロモータからの転写に与える影響を調べた。なお、ここでは、GFP-N4TPR 発現ベクター $(0.0.3.0.5\,\mu\text{g})$ を用いた点を除いて、上記実施例4に記載したレポーター解析と同様の方法により検討した。

結果は図11B、Cに示した通り、リガンド非存在下でN4TPRを制限して発現させることにより(導入量 0.3μ g)、RAR およびグルココルチコイド応答性プロモータからの転写活性をリガンド存在下で誘導した転写活性の程度(グレーカラム)まで増加させた。N4TPRの最も高い発現レベルでは(導入量 0.5μ g)、リガンド非存在下で転写活性を強く増加(\sim 約20倍)させた。これらの結果は 0.5μ g)に対力の能動抑制にとって必要であることを示唆している。

15 [実施例9] レチノイン酸誘導による黄紋筋筋腫由来細胞株 (rhabdomyosarcoma cell line) の筋組織への分化を HDART の過剰発現により阻害

ATRA(All-trans retinoic acid)は、腫瘍細胞分化の重要な誘導剤であることが知られている(20-22)。ヒト黄紋筋筋腫由来細胞株 MM-1-19-P は主に小さな多角形の細胞から構成され、最終的にレチノイン酸を備えた筋管様の巨大細胞に分化する。核内ホルモンレセプターに起因した反応における HDART の生理学的な役割を明らかにするために、ATRA による MM-1-19-P の筋組織の分化に対してHDART 発現が与える影響を解析した。

100mM のペトリ皿上に MM-1-19-P 細胞を植えつけ、この細胞に 0.4μ g の pGFP ベクターと 2μ g の pcDNA3(空ベクター)または pcDNA3-HDART(HDART 発現ベクター)とをコトランスフェクションした。トランスフェクションから 24 時間後に、培地を ATRA 含有(2μ M)または非含有の新鮮な培地と交換した。 48 時

15

20

25

間の誘導後、細胞が筋管様の巨大細胞を示す細長い紡錘細胞へと変化した時点で、 形態学的に分化したものとして細胞を評価した。すべての実験を4回反復し、 GFP について陽性と評価済みの細胞の数をカウントした。結果を図12に示す。 なお、図12において、GFP の緑色螢光の標準的顕微鏡写真をパネルA、B、C、 Dに、位相差顕微鏡写真をパネルE、Fに示す。また、(A)はATRA非処理かつ空ベクター導入細胞、(B)ATRA処理かつ空ベクター導入細胞、(C)ATRA 非処理かつHDART発現ベクター導入細胞、(D)ATRA処理かつHDART発現ベクター導入細胞、(E)上記(C)と同一条件の細胞、(F)上記(D)と同一条件の細胞を示す。また、パネルFでは、黒色矢印は、未分化GFP陽性細胞を表わし、白色矢印は分化された細胞を指す。(G)グラフは、GFP陽性細胞中の形態学的に分化された細胞の百分率を4回の独立した実験結果の平均で示し、また標準偏差はエラーバーで示されている(空ベクターかつATRA(+)とHDART発現ベクターとの間でP<1%、スチューデントのtテスト)。

各実験において、GFP 陽性細胞数は $30\sim70$ であった。空ベクターを導入しATRA 処理した細胞では、GFP 陽性の細胞数は ATRA の細胞毒性効果のため30%未満であったが、一方、HDART 発現ベクターを導入した細胞では、ATRA 処理群、非処理群とで GFP 陽性の細胞数は同じであった。

空のベクターが導入された細胞の多くは、ATRA 処理によって、筋管様の巨大細胞の出現で示されるように筋組織に分化した(図12B、図12G)。また、空のベクターが導入された細胞では、ATRA 処理による表現型の変化の程度は GFP 陽性および陰性の細胞の双方で同一であった。しかしながら、HDART が導入された細胞では、GFP 陽性細胞は ATRA 処理を行っても表現型の変化はほとんどないが(図12D中黒色矢印、図12G)、一方の GFP 陰性細胞では特徴的な筋管様巨大細胞が観察された(図12F中白色矢印)。この結果は、HDART の発現がレチノイン酸による分化を抑制することを示している。そして、この結果はレポーター解析において HDART が RAR による転写活性化を抑制した結果と一致する。こ

れらの結果は HDART が少なくともレチノイン酸レセプターにおける生理学的な転写のコリプレッサーであることを示している。

産業上の利用の可能性

15

20

- 上述した通り、本発明の転写抑制因子は、自律的に転写を抑制し、特に、核内 レセプターの転写を抑制するため、所望の転写系に作用させ、該転写系の転写を 抑制する目的で用いることができる。また、本発明の転写抑制因子は HDAC と結 合能を有し、この HDAC のヒストン脱アセチル化活性を介して転写抑制能を発揮 し得る。したがって、本発明の転写抑制因子を用いて HDAC をリクルートさせ、
- 10 HDAC の作用によって転写抑制を行うこともできる。本発明の転写抑制因子のこのような作用は、例えば核内レセプターの転写亢進が起因している疾患に応用し得るものであり、こうした疾患の治療薬として本転写抑制因子が有益となる。

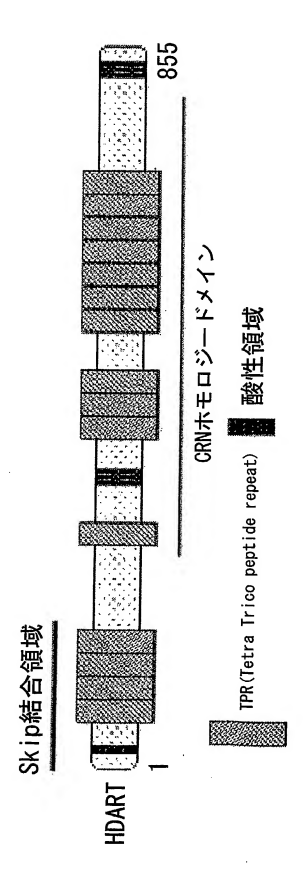
また、上記転写抑制因子のドミナントネガティブペプチドは、転写活性化因子として機能する。したがって、このドミナントネガティブペプチドは、転写を促進させるために用いることができる。このドミナントネガティブペプチドもまた、核内レセプターの転写に作用し、その転写を逆に促進させる。そのため、核内レセプターの転写促進物質として本ペプチドが有益となる。特に、HDART のN末端側の4つの TPR (N4TPR) は、ATRA に比してレチノイン酸レセプターの転写活性化能が高いため、現在 ATRA が用いられている疾患治療(例えば、悪性腫瘍の分化誘導療法など)において、ATRA に代えてまたは ATRA と共に本ペプチドを治療薬として応用し得る。

25

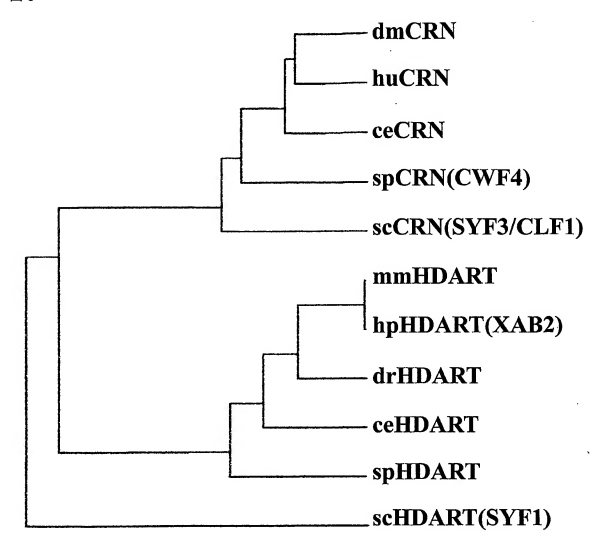
請求の範囲

- 1. 転写抑制因子をコードした DNA であって、
 - (A) 配列番号2に記載のアミノ酸配列を有するタンパク質をコードした DNA、または、
 - (B) 配列番号1に記載の塩基配列からなる DNA。
- 2. 転写抑制因子をコードした DNA であって、
- (A) 配列番号 2 に記載のアミノ酸配列において 1 若しくは複数のアミノ酸が 置換、欠失、挿入および/または付加されたアミノ酸配列を有するタン パク質をコードした DNA、または
 - (B) 配列番号1に記載の塩基配列からなる DNA とストリンジェントな条件下でハイブリダイズする DNA。
 - 3. 請求項1または2に記載の DNA によりコードされた転写抑制因子。
- 4. 核内ホルモンレセプターに起因した転写を抑制し得る請求項3記載の転写 抑制因子。
 - 5. 転写を活性化し得るペプチドをコードした DNA であって、
 - (A) 配列番号 2 における 1 から 179 位のアミノ酸配列からなるペプチドをゴードした DNA、または
 - (B) 配列番号1における1から537塩基までの塩基配列からなるDNA。
- 20 6. 転写を活性化し得るペプチドをコードした DNA であって、
 - (A) 配列番号 2 における 1 から 179 位のアミノ酸配列において 1 若しくは複数のアミノ酸が置換、欠失、挿入および/または付加されたアミノ酸配列を有するペプチドをコードした DNA、または
 - (B) 配列番号1における1から537塩基までの塩基配列からなるDNAとストリンジェントな条件下でハイブリダイズするDNA。
 - 7. 請求項5または6に記載の DNA によりコードされた転写活性化ペプチド。

- 8. 請求項1、2、5または6のいずれかに記載の DNA のうち、少なくとも15ヌクレオチド長を有する DNA
- 9. 請求項1、2、5または6のいずれかに記載の DNA が挿入されたベクタ -。
- 5 10. 請求項1、2、5または6のいずれかに記載の DNA または請求項9に記載のベクターを保持する宿主細胞。
 - 11. 請求項3に記載の因子または請求項7に記載のペプチドに結合し得る抗体。
 - 12. 請求項1、2、5または6のいずれかに記載のDNAとハイブリダイズし、 少なくとも10ヌクレオチド長を有する、オリゴヌクレオチドプローブ。
- 10 13. 以下の(A)~(D)のいずれかが固定された基板。
 - (A) 請求項12に記載のオリゴヌクレオチドプローブ
 - (B) 請求項3または4に記載の転写抑制因子、もしくは該因子の部分ペプチド
 - (C) 請求項7に記載の転写活性化ペプチド、もしくは該ペプチドの部分ペプチド
- 15 (D)請求項11に記載の抗体



·	
Score = 75.5 bits (184), Expect = 3e-12 Identities = 134/589 (22%), Positives = 228/589 (37%), Gaps = 127/589 (219	ઇ
HDART: 262 LADYYIRSGHFEKARDVYEEAIRTVMTVRDFTQVFDSYAQFEESMIAAKMETASELGREE 32 L DY +R R +E+ IR TV + YAQ+EES+ +++ A +	21
CRN : 208 LNDYKLRKRKTFEDNIRKNRTVISNWIKYAQWEESLKEIQRARSIYERA 25	6
HDART: 322 EDDVDLELRLARFEQLISRRPLLLNSVLLRQNPHHVHEWHKRVALHQGRPRE 37 D ++ L L+ A E Q+ R + ++ P W+K + E	3
CRN : 257 LDVDYRNITLWLKYAEMEMKNRQVNHARNIWDRAITTLPRVNQFWYKYTYMEE 36	9
HDART: 374 IINTYTEAVQTVDPFKATGKPHTLWVAFAKFYEDNGQLDDARVILEKATKVNFKQVDDLA 43 ++ A Q ++ W ++ F ++D AR I E+ F V	
CRN : 310 MLGNVAGARQVFERWMEWQPEEQAWHSYINFELRYKEVDRARTIYERFVLVHPDV 36	
HDART: 434 SVWCQCGELELRHENYDEALRLLRKATALPARRAEYFDGSEPVQNRVYKSLKVWSMLADL 49 W + E +H + A ++ +A E+F G E + +Y + A	
CRN : 365 KNWIKYARFEEKHAYFAHARKVYERAVEFF-GDEHMDEHLYVAFAKF 41	
HDART: 494 EESLGTFQSTKAVYDRILDLRIATPQIVINYAMFLEEHKY 53 EE+ F+ + +Y LD RI+ ++ NY +F E K+	
CRN : 411 EENQKEFERVRVIYKYALD-RISKQDAQELFKNYTIFEKKFQDRRGIEDIIVSKRRFQ 46	
HDART: 534 FEESFKAYERGISLFKWPNVSDIWSTYLTKFI- 56 +EE KA YER I+ W Y+ +I	
CRN : 468 YEEEVKANPHNYDAWFDYLRLVESDAEAEAVREVYERAIANVPPIQEKRHWKRYIYLWIN 52	
HDART: 566ARYGGRKLERARDLFEQALDGCPPKYAKTLYLLYAQLEEEWGLARHAMAV 61 + ER R +++ +L+ P K +AK +++LYAQ E + LAR A+ CRA + E38 VALVETLEAKDDERTROMOACLELTDUKKETEAK AMELI VAAGETROMAU GLADBALCT E9	
CRN: 528 YALYEELEAKDPERTRQVYQASLELIPHKKFTFAK-MWILYAQFEIRQKNLSLARRALGT 58 HDART: 616 YERATRAVEPAQQYDMFNIYIKRAAEIYGVTHTRGIYQKAIEVLSDEHAREMCLRFA 67	
++ + +F +YI+ ++ R +Y+K +E E C ++FA CRN : 587SIGKCPKNKLFKVYIELELQLREFDRCRKLYEKFLEFGPENCTSWIKFA 63	ı
HDART: 673 DMECKLGEIDRARAIYSFCSQICDPRTTGAFWQTWKDFEVRHGNEDTIKEMLRIRRSV 73	- 1
++E LG+IDRARAIY I PR W+++ DFE+ E+T + RR + CRN : 636 ELETILGDIDRARAIYELAISQPRLDMPEVLWKSYIDFEIEQEETERTRNLYRRLL 69	
HDART: 731 QATYNTQVNFMASQMLKVSGSATGTVSDLAPGQSGMDDMKLLEQRAEQL 779	1
Q T + +V +Q SG + M+ E++ E+L CRN : 692 QRTQHVKVWISFAQFELSSGKEGSLTKCRQIYEEANKTMRNCEEKEERL 740	
COL SOL KULTULUNING CENECUL 140	



4/12

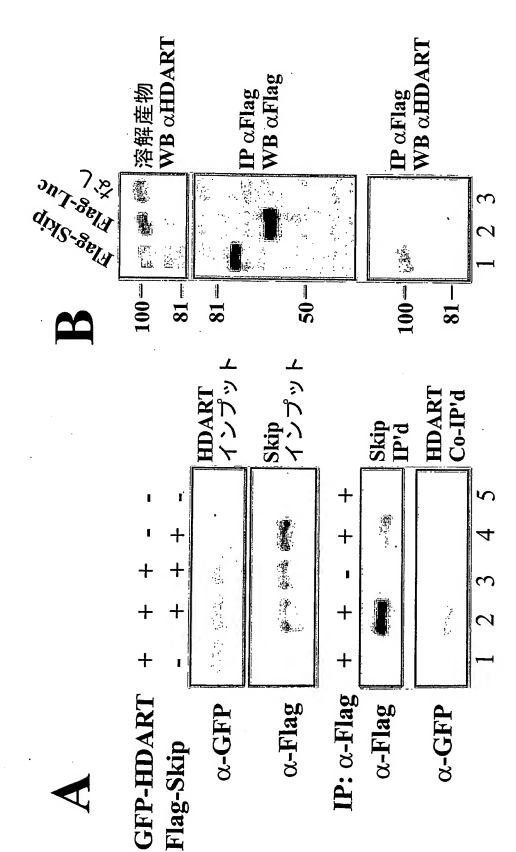
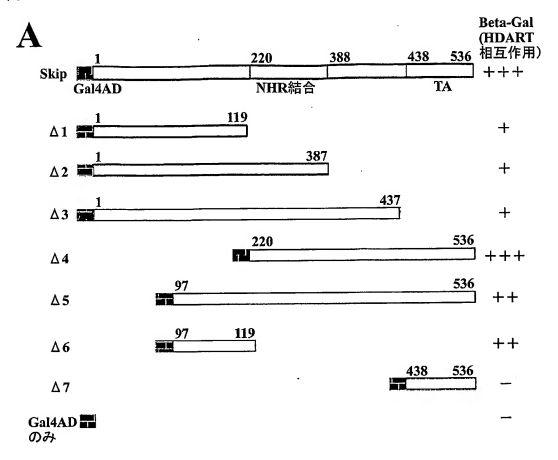
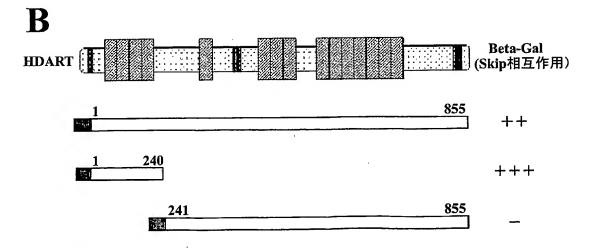


図 5



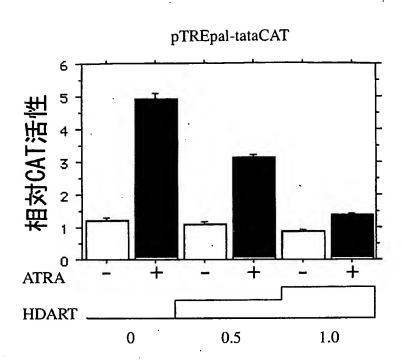


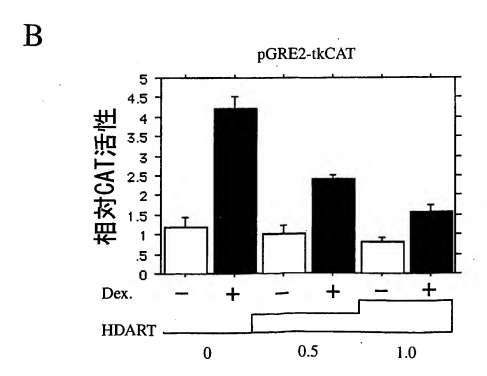
Gal4 DBD 🌌 のみ

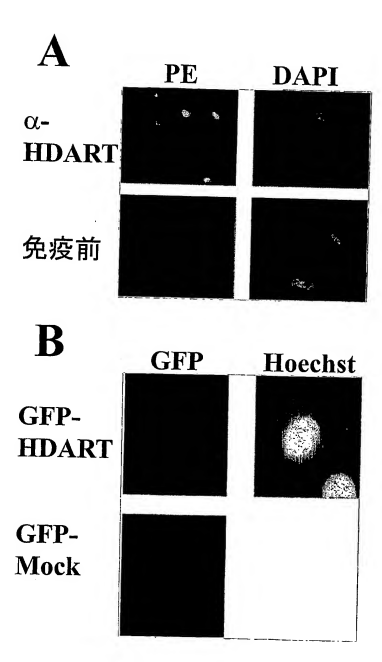
6/12

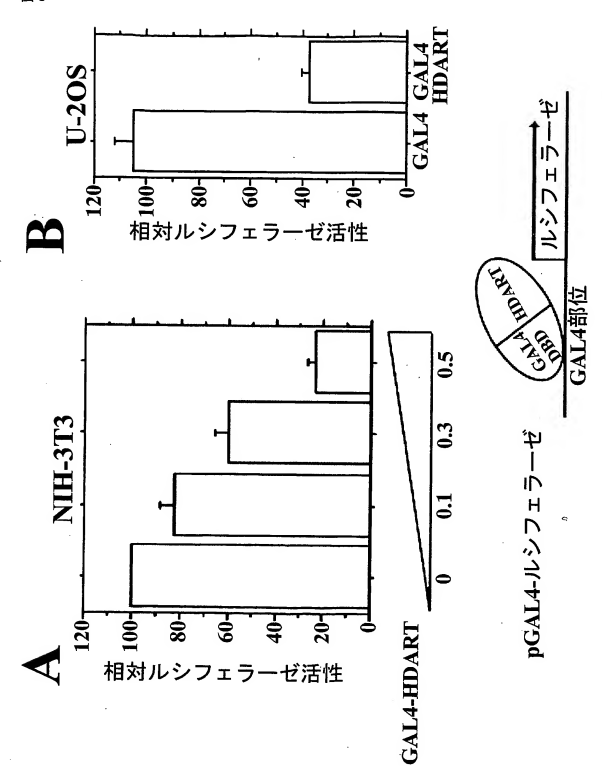
図 6

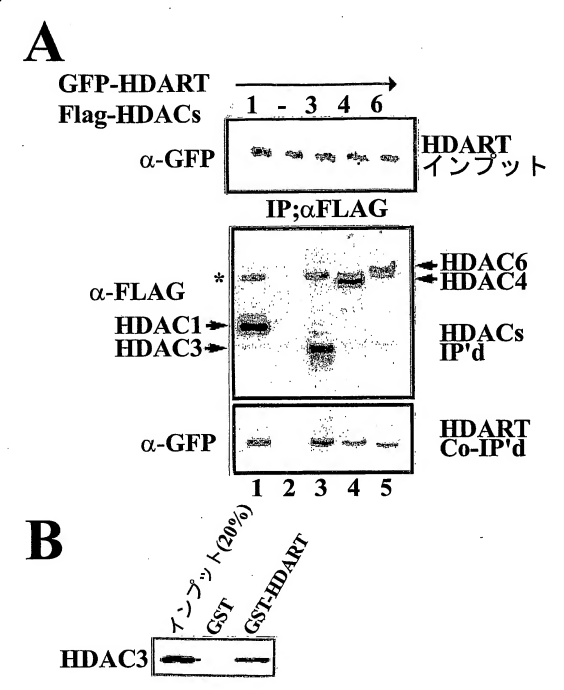
A



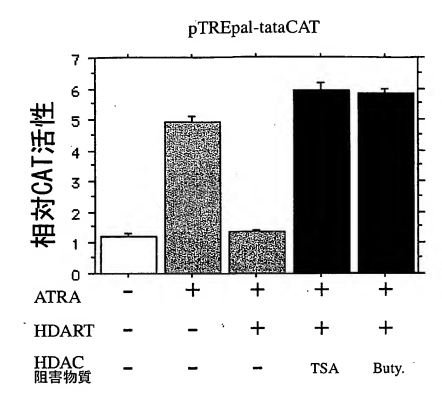


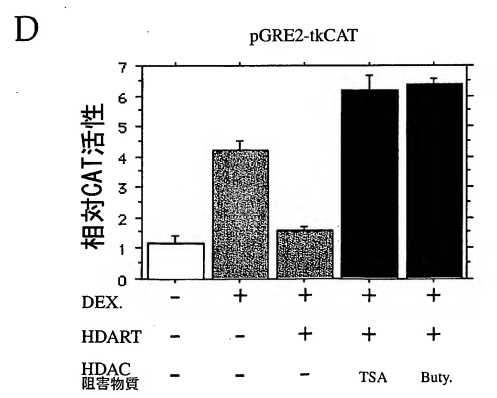






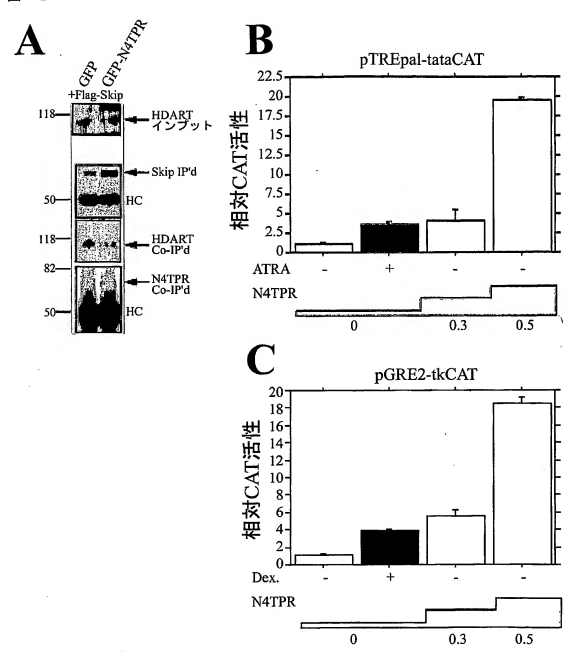
10/12





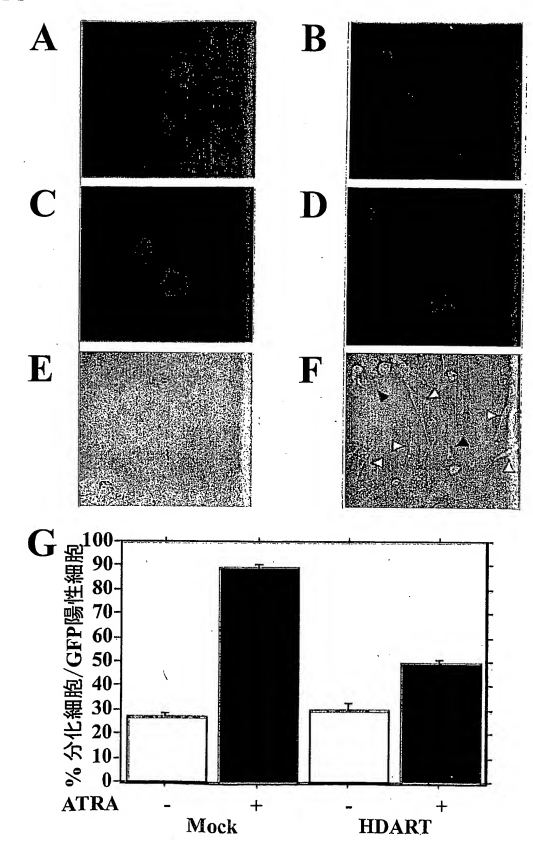
11/12

図11



12/12

図12



SEQUENCE LISTING

<110> MIZUTANI, Shuki

YAMADA, Takayuki

<120> Transcription regulating factors

<130> SEN-A0122P

<140>

<141>

<150> JP 2002-217233

<151> 2002-07-25

<160> 2

<170> PatentIn Ver. 2.0

<210> 1

<211> 2684

<212> DNA

<213> Homo sapiens

<220>

<221> CDS

2/17

<222> (37).. (2601)

10

40

<400> 1

agcgcgcgac tctcctgtac ctgggcatcc agaaaa atg gtg gtg atg gcg cga 54 Met Val Val Met Ala Arg

5

1

ctt tcg cgg ccc gag cgg ccg gac ctt gtc ttc gag gaa gag gac ctc 102 Leu Ser Arg Pro Glu Arg Pro Asp Leu Val Phe Glu Glu Glu Asp Leu

15 20

ccc tat gag gag gaa atc atg cgg aac caa ttc tct gtc aaa tgc tgg 150

Pro Tyr Glu Glu Glu Ile Met Arg Asn Gln Phe Ser Val Lys Cys Trp

25 30 35

ctt cgc tac atc gag ttc aaa cag ggc gcc ccg aag ccc agg ctc aat 198 Leu Arg Tyr Ile Glu Phe Lys Gln Gly Ala Pro Lys Pro Arg Leu Asn

50

45

cag cta tac gag cgg gca ctc aag ctg ctg ccc tgc agc tac aaa ctc 246

Gln Leu Tyr Glu Arg Ala Leu Lys Leu Leu Pro Cys Ser Tyr Lys Leu

55 60 65 70

tgg tac cga tac ctg aag gcg cgt cgg gca cag gtg aag cat cgc tgt 294 Trp Tyr Arg Tyr Leu Lys Ala Arg Arg Ala Gln Val Lys His Arg Cys

75 80 85

gtg	acc	gac	cct	gcc	tat	gaa	gat	gtc	aac	aac	tgt	cat	gag	agg	gcc	342
Val	Thr	Asp	Pro	Ala	Tyr	Glu	Asp	Val	Asn	Asn	Cys	His	Glu	Arg	Ala	
			90					95					100			
ttt	gtg	ttc	atg	cac	aag	atg	cct	cgt	ctg	tgg	cta	gat	tac	tgc	cag	390
Phe	Val	Phe	Met	His	Lys	Met	Pro	Arg	Leu	Trp	Leu	Asp	Tyr	Cys	Gln	
		105					110					115				
ttc	ctc	atg	gac	cag	ggg	cgc	gtc	aca	cac	acc	cgc	cgc	acc	ttc	gac	438
Phe	Leu	Met	Asp	Gln	Gly	Arg	Val	Thr	His	Thr	Arg	Arg	Thr	Phe	Asp	
	120					125					130					
cgt	gcc	ctc	cgg	gca	ctg	ccc	atc	acg	cag	cac	tct	cga	att	tgg	ccc	486
Arg	Ala	Leu	Arg	Ala	Leu	Pro	Ile	Thr	Gln	His	Ser	Arg	Ile	Trp	Pro	
135					140					145					150	
ctg	tat	ctg	cgc	ttc	ctg	cgc	tca	cac	cca	ctg	cct	gag	aca	gct	gtg	534
Leu	Tyr	Leu	Arg	Phe	Leu	Arg	Ser	His	Pro	Leu	Pro	Glu	Thr	Ala	Val	
				155					160					165		
cga	ggc	tat	cgg	cgc	ttc	ctc	aag	ctg	agt	cct	gag	agt	gca	gag	gag	582
Arg	Gly	Tyr	Arg	Arg	Phe	Leu	Lys	Leu	Ser	Pro	Glu	Ser	Ala	Glu	Glu	
			170					175					180			

tac att gag tac ctc aag tca agt gac cgg ctg gat gag gcc gcc cag 630

4/17

Tyr	Ile	Glu	Tyr	Leu	Lys	Ser	Ser	Asp	Arg	Leu	Asp	Glu	Ala	Ala	Gln	
		185					190					195				
cgc	ctg	gcc	acc	gtg	gţg	aac	gac	gag	cgt	ttc	gtg	tct	aag	gcc	ggc	678
Arg	Leu	Ala	Thr	Val	Val	Asn	Asp	Glu	Arg	Phe	Val	Ser	Lys	Ala	Gly	
	200					205					210					
aag	tcc	aac	tac	cag	ctg	tgg	cac	gag	ctg	tgc	gac	ctc	atc	tcc	cag	726
Lys	Ser	Asn	Tyr	Gln	Leu	Trp	His	Glu	Leu	Cys	Asp	Leu	Ile	Ser	Gln	
215					220					225					230	
aat	ccg	gac	aag	gta	cag	tcc	ctc	aat	gtg	gac	gcc	atc	atc	cgc	ggg	774
Asn	Pro	Asp	Lys	Val	Gln	Ser	Leu	Asn	Val	Asp	Ala	Ile	Ile	Arg	Gly	
				235					240					245		
ggc	ctc	acc	cgc	ttc	acc	gac	cag	ctg	ggc	aag	ctc	tgg	tgt	tct	ctc	822
Gly	Leu	Thr	Arg	Phe	Thr	Asp	Gln	Leu	Gly	Lys	Leu	Trp	Cys	Ser	Leu	
			250					255					260			
													cgg			870
Ala	Asp		Tyr	Ile	Arg	Ser			Phe	Glu	Lys		Arg	Asp	Val	
		265					270					275				
																0.5
													ttc			918
Tyr	Glu	Glu	Ala	He	Arg	Thr	Val	Met	Thr	Val	Arg	Asp	Phe	Thr	Gln	

285

280

290

gtg	ttt	gac	agc	tac	gcc	cag	ttc	gag	gag	agc	atg	atc	gc t	gca	aag	966
Val	Phe	Asp	Ser	Tyr	Ala	Gln	Phe	Glu	Glu	Ser	Met	Ile	Ala	Ala	Lys	
295					300					305					310	
atg	gag	acc	gcc	tcg	gag	ctg	ggg	cgc	gag	gag	gag	gat	gat	gţg	gac	1014
Me t	Glu	Thr	Ala	Ser	Glu	Leu	Gly	Arg	Glu	Glu	Glu	Asp	Asp	Val	Asp	
				315					320					325		
ctg	gag	ctg	cgc	ctg	gcc	cgc	ttc	gag	cag	ctc	atc	agc	cgg	cgg	ccc	1062
Leu	Glu	Leu	Arg	Leu	Ala	Arg	Phe	Glu	Gln	Leu	Ile	Ser	Arg	Arg	Pro	·
			330					335					340			
ctg	ctc	ctc	aac	agc	gtc	ttg	ctg	cgc	caa	aac	cca	cac	cac	gtg	cac	1110
Leu	Leu	Leu	Asn	Ser	Val	Leu	Leu	Arg	Gln	Asn	Pro	His	His	Val	His	
		345					350					355				
gag	tgg	cac	aag	cgt	gtc	gcc	ctg	cac	cag	ggc	cgc	ccc	cgg	gag	atc	1158
Glu	Trp	His	Lys	Arg	Val	Ala	Leu	His	Gln	Gly	Arg	Pro	Arg	Glu	Ile	
	360					365					370					
atc	aac	acc	tac	aca	gag	gct	gţg	cag	acg	gţg	gac	ccc	ttc	aag	gcc	1200
He	Asn	Thr	Tyr	Thr	Glu	Ala	Val	Gln	Thr	Val	Asp	Pro	Phe	Lys	Ala	
375					380					385					390	

aca ggc aag ccc cac act ctg tgg gtg gcg ttt gcc aag ttt tat gag 1254

6/17

Thr Gly Lys Pro His Thr Leu Trp Val Ala Phe Ala Lys Phe Tyr Glu
395 400 405

gac aac gga cag ctg gac gat gcc cgt gtc atc ctg gag aag gcc acc 1302
Asp Asn Gly Gln Leu Asp Asp Ala Arg Val IIe Leu Glu Lys Ala Thr
410 415 420

aag gtg aac ttc aag cag gtg gat gac ctg gca agc gtg tgg tgt cag 1350 Lys Val Asn Phe Lys Gln Val Asp Asp Leu Ala Ser Val Trp Cys Gln 425 430 435

tgc gga gag ctg gag ctc cga cac gag aac tac gat gag gcc ttg cgg 1398

Cys Gly Glu Leu Glu Leu Arg His Glu Asn Tyr Asp Glu Ala Leu Arg

440 445 450

ctg ctg cga aag gcc acg gcg ctg cct gcc cgc cgg gcc gag tac ttt 1446 Leu Leu Arg Lys Ala Thr Ala Leu Pro Ala Arg Arg Ala Glu Tyr Phe 455 460 465 470

gat ggt tca gag ccc gtg cag aac cgc gtg tac aag tca ctg aag gtc 1494
Asp Gly Ser Glu Pro Val Gln Asn Arg Val Tyr Lys Ser Leu Lys Val
475 480 485

tgg tcc atg ctc gcc gac ctg gag gag agc ctc ggc acc ttc cag tcc 1542

Trp Ser Met Leu Ala Asp Leu Glu Glu Ser Leu Gly Thr Phe Gln Ser

490 495 500

асс	aag	gcc	gtg	tac	gac	cgc	atc	ctg	gac	ctg	cgt	atc	gca	aca	ccc	1590
ſhr	Lys	Ala	Val	Tyr	Asp	Arg	Ile	Leu	Asp	Leu	Arg	Ile	Ala	Thr	Pro	
		505					510					515				
cag	atc	gtc	atc	aac	tat	gcc	atg	ttc	ctg	gag	gag	cac	aag	tac	ttc	1638
Gln	Ile	Val	Ile	Asn	Tyr	Ala	Met	Phe	Leu	Glu	Glu	His	Lys	Tyr	Phe	
	520					525					530					
																·
gag	gag	agc	ttc	aag	gcg	tac	gag	cgc	ggc	atc	tcg	ctg	ttc	aag	tgg	1686
Glu	Glu	Ser	Phe	Lys	Ala	Tyr	Glu	Arg	Gly	Ile	Ser	Leu	Phe	Lys	Trp	
535					540					545					550	
															gcc	1734
Pro	Asn	Val	Ser	Asp	Ile	Trp	Ser	Thr			Thr	Lys	Phe		Ala	
				555					560					565		
																1700
															cag	1782
Arg	Tyr	Gly			Lys	Leu	Glu			Arg	Asp	Leu			Gln	
			570					575					580)		
	,							1-1								1830
															ctg	1000
Ala	Leu		ЫŊ	СУS	LI0	110	Lys 590		Ala	. LУS	1111	ьеи 595		ւել	ı Leu	
		585					อษบ					UJU				

tac gca cag ctg gag gag gag tgg ggc ctg gcc cgg cat gcc atg gcc 1878

8/17

Tyr Ala Gln Leu Glu Glu Glu Trp Gly Leu Ala Arg His Ala Met Ala 600 605 610

gtg tac gag cgt gcc acc agg gcc gtg gag ccc gcc cag cag tat gac 1926 Val Tyr Glu Arg Ala Thr Arg Ala Val Glu Pro Ala Gln Gln Tyr Asp 615 620 625 630

atg ttc aac atc tac atc aag cgg gcg gcc gag atc tat ggg gtc acc 1974

Met Phe Asn Ile Tyr Ile Lys Arg Ala Ala Glu Ile Tyr Gly Val Thr

635 640 645

cac acc cgc ggc atc tac cag aag gcc att gag gtg ctg tcg gac gag 2022

His Thr Arg Gly Ile Tyr Gln Lys Ala Ile Glu Val Leu Ser Asp Glu

650 655 660

cac gcg cgt gag atg tgc ctg cgg ttt gca gac atg gag tgc aag ctc 2070 His Ala Arg Glu Met Cys Leu Arg Phe Ala Asp Met Glu Cys Lys Leu 665 670 675

ggg gag att gac cgc gcc cgg gcc atc tac agc ttc tgc tcc cag atc 2118

Gly Glu Ile Asp Arg Ala Arg Ala Ile Tyr Ser Phe Cys Ser Gln Ile

680 685 690

tgt gac ccc cgg acg acc ggc gcg ttc tgg cag acg tgg aag gac ttt 2166

Cys Asp Pro Arg Thr Thr Gly Ala Phe Trp Gln Thr Trp Lys Asp Phe

695 700 705 710

gag	gtc	cgg	cat	ggc	aat	gag	gac	acc	atc	aag	gaa	atg	ctg	cgt	atc	2214
Glu	Val	Arg	His	Gly	Asn	Glu	Asp	Thr	Ile	Lys	Glu	Met	Leu	Arg	He	
				715					720					725		
										-						
cgg	cgc	agc	gtg	cag	gcc	acg	tac	aac	acg	cag	gtc	aac	ttc	atg	gcc	2262
Arg	Arg	Ser	Val	Gln	Ala	Thr	Tyr	Asn	Thr	Gln	Val	Asn	Phe	Met	Ala	L
			730					735					740			
											•					
tcg	cag	atg	ctc	aag	gtc	tcg	ggc	agt	gcc	acg	ggc	acc	gtg	tct	gao	2310
Ser	Gln	Met	Leu	Lys	Val	Ser	Gly	Ser	Ala	Thr	Gly	Thr	Val	Ser	Asp)
		745					750					755				
ctg	gcc	cct	ggg	cag	agt	ggc	atg	gac	gac	atg	aag	cte	g ctg	gaa	a ca	g 2358
Leu	Ala	Pro	Gly	Gln	Ser	Gly	Met	Asp	Asp	Met	Lys	Let	Leu	Gli	ı Gl	n
	760					765					770)				
cgg	gca	gag	g cae	g ctg	gce	g gct	gag	gcg	gag	g cgt	ga	cas	g cco	: tt	g cg	c 2406
Arg	, Ala	Glu	Gln	ı Leu	ı Ala	ı Ala	Glu	Ala	Glu	ı Arş	g Ası	Gli	n Pro	Le	u Ar	g
775	j				780)				785	5				79	0
gco	cag	g ago	c aag	g ato	cts	gtto	gte	g agg	g ag	t gao	c gc	c tc	c cg	g ga	g ga	g 2454
Ala	a Glr	se:	r Lys	s Ile	e Lei	ı Ph	e Val	l Arg	g Sei	r Ası	p Al	a Se	r Ar	g Gl	u Gl	u
				795	ō				800)				80	5	

ctg gca gag ctg gca cag cag gtc aac ccc gag gag atc cag ctg ggc

2502

Leu Ala Glu Leu Ala Gln Gln Val Asn Pro Glu Glu Ile Gln Leu Gly
810 815 820

gag gac gag gac gag gac gag atg gac ctg gag ccc aac gag gtt cgg 2550 Glu Asp Glu Asp Glu Asp Glu Met Asp Leu Glu Pro Asn Glu Val Arg 825 830 835

ctg gag cag cag agc gtg cca gcc gca gtg ttt ggg agc ctg aag gaa 2598 Leu Glu Gln Gln Ser Val Pro Ala Ala Val Phe Gly Ser Leu Lys Glu 840 845 850

gac tgacccgtcc ctccccatc cccctccc acccctccc caatacagct

Asp

855

acgtttgtac aaaaaaaaaa aaaaaaaaaa aaa 2684

<210> 2

<211> 855

<212> PRT

<213 Homo sapiens

<400> 2

Met Val Val Met Ala Arg Leu Ser Arg Pro Glu Arg Pro Asp Leu Val

1 5 . 10 15

11/17

Phe Glu Glu Glu Asp Leu Pro Tyr Glu Glu Glu Ile Met Arg Asn Gln
20 25 30

Phe Ser Val Lys Cys Trp Leu Arg Tyr Ile Glu Phe Lys Gln Gly Ala 35 40 45

Pro Lys Pro Arg Leu Asn Gln Leu Tyr Glu Arg Ala Leu Lys Leu Leu 50 55 60

Pro Cys Ser Tyr Lys Leu Trp Tyr Arg Tyr Leu Lys Ala Arg Arg Ala
65 70 75 80

Gln Val Lys His Arg Cys Val Thr Asp Pro Ala Tyr Glu Asp Val Asn 85 90 95

Asn Cys His Glu Arg Ala Phe Val Phe Met His Lys Met Pro Arg Leu 100 105 110

Trp Leu Asp Tyr Cys Gln Phe Leu Met Asp Gln Gly Arg Val Thr His

115 120 125

Thr Arg Arg Thr Phe Asp Arg Ala Leu Arg Ala Leu Pro Ile Thr Gln 130 135 140

His Ser Arg Ile Trp Pro Leu Tyr Leu Arg Phe Leu Arg Ser His Pro

145 150 155 160

Leu Pro Glu Thr Ala Val Arg Gly Tyr Arg Arg Phe Leu Lys Leu Ser 165 170 175

Pro Glu Ser Ala Glu Glu Tyr Ile Glu Tyr Leu Lys Ser Ser Asp Arg 180 185 190

Leu Asp Glu Ala Ala Gln Arg Leu Ala Thr Val Val Asn Asp Glu Arg 195 200 205

Phe Val Ser Lys Ala Gly Lys Ser Asn Tyr Gln Leu Trp His Glu Leu
210 215 220

Cys Asp Leu Ile Ser Gln Asn Pro Asp Lys Val Gln Ser Leu Asn Val
225 230 235 240

Asp Ala Ile Ile Arg Gly Gly Leu Thr Arg Phe Thr Asp Gln Leu Gly
245 250 255

Lys Leu Trp Cys Ser Leu Ala Asp Tyr Tyr Ile Arg Ser Gly His Phe
260 265 270

Glu Lys Ala Arg Asp Val Tyr Glu Glu Ala Ile Arg Thr Val Met Thr
275 280 285

13/17

Val Arg Asp Phe Thr Gln Val Phe Asp Ser Tyr Ala Gln Phe Glu Glu 290 295 300

Ser Met Ile Ala Ala Lys Met Glu Thr Ala Ser Glu Leu Gly Arg Glu 305 310 315 320

Glu Glu Asp Asp Val Asp Leu Glu Leu Arg Leu Ala Arg Phe Glu Gln
325 330 335

Leu Ile Ser Arg Arg Pro Leu Leu Leu Asn Ser Val Leu Leu Arg Gln
340 345 350

Asn Pro His His Val His Glu Trp His Lys Arg Val Ala Leu His Gln 355 360 365

Gly Arg Pro Arg Glu Ile Ile Asn Thr Tyr Thr Glu Ala Val Gln Thr 370 375 380

Val Asp Pro Phe Lys Ala Thr Gly Lys Pro His Thr Leu Trp Val Ala
385 390 395 400

Phe Ala Lys Phe Tyr Glu Asp Asn Gly Gln Leu Asp Asp Ala Arg Val
405 410 415

Ile Leu Glu Lys Ala Thr Lys Val Asn Phe Lys Gln Val Asp Asp Leu
420 425 430

Ala Ser Val Trp Cys Gln Cys Gly Glu Leu Glu Leu Arg His Glu Asn 435 440 445

Tyr Asp Glu Ala Leu Arg Leu Leu Arg Lys Ala Thr Ala Leu Pro Ala 450 455 460

Arg Arg Ala Glu Tyr Phe Asp Gly Ser Glu Pro Val Gln Asn Arg Val
465 470 475 480

Tyr Lys Ser Leu Lys Val Trp Ser Met Leu Ala Asp Leu Glu Glu Ser
485 490 495

Leu Gly Thr Phe Gln Ser Thr Lys Ala Val Tyr Asp Arg Ile Leu Asp
500 505 510

Leu Arg Ile Ala Thr Pro Gln Ile Val Ile Asn Tyr Ala Met Phe Leu
515 520 525

Glu Glu His Lys Tyr Phe Glu Glu Ser Phe Lys Ala Tyr Glu Arg Gly
530 535 540

Ile Ser Leu Phe LysTrp Pro Asn Val Ser Asp Ile Trp Ser Thr Tyr545550555560

Leu Thr Lys Phe Ile Ala Arg Tyr Gly Gly Arg Lys Leu Glu Arg Ala

565 570 575

Arg Asp Leu Phe Glu Gln Ala Leu Asp Gly Cys Pro Pro Lys Tyr Ala
580 585 590

Lys Thr Leu Tyr Leu Leu Tyr Ala Gln Leu Glu Glu Glu Trp Gly Leu
595 600 605

Ala Arg His Ala Met Ala Val Tyr Glu Arg Ala Thr Arg Ala Val Glu 610 615 620

Pro Ala Gln Gln Tyr Asp Met Phe Asn Ile Tyr Ile Lys Arg Ala Ala 625 630 635 640

Glu Ile Tyr Gly Val Thr His Thr Arg Gly Ile Tyr Gln Lys Ala Ile
645 650 655

Glu Val Leu Ser Asp Glu His Ala Arg Glu Met Cys Leu Arg Phe Ala 660 665 670

Asp Met Glu Cys Lys Leu Gly Glu Ile Asp Arg Ala Arg Ala Ile Tyr
675 680 685

Ser Phe Cys Ser Gln Ile Cys Asp Pro Arg Thr Thr Gly Ala Phe Trp 690 695 700

Gln Thr Trp Lys Asp Phe Glu Val Arg His Gly Asn Glu Asp Thr Ile
705 710 715 720

Lys Glu Met Leu Arg Ile Arg Arg Ser Val Gln Ala Thr Tyr Asn Thr
725 730 735

Gln Val Asn Phe Met Ala Ser Gln Met Leu Lys Val Ser Gly Ser Ala
740 745 750

Thr Gly Thr Val Ser Asp Leu Ala Pro Gly Gln Ser Gly Met Asp Asp
755 760 765

Met Lys Leu Leu Glu Gln Arg Ala Glu Gln Leu Ala Ala Glu Ala Glu
770 780

Arg Asp Gln Pro Leu Arg Ala Gln Ser Lys Ile Leu Phe Val Arg Ser 785 790 795 800

Asp Ala Ser Arg Glu Glu Leu Ala Glu Leu Ala Gln Gln Val Asn Pro 805 810 815

Glu Glu Ile Gln Leu Gly Glu Asp Glu Asp Glu Asp Glu Met Asp Leu
820 825 830

Glu Pro Asn Glu Val Arg Leu Glu Gln Gln Ser Val Pro Ala Ala Val 835 840 845

Phe Gly Ser Leu Lys Glu Asp 850 855

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/09443

								
A. CLASS Int.	IFICATION OF SUBJECT MATTER C1 ⁷ C12N15/12, C07K14/47, C07K	x16/18, C12N5/08, C12Q1,	/68					
	o International Patent Classification (IPC) or to both na	ational classification and IPC						
	SEARCHED							
Int.	ocumentation searched (classification system followed C1 C07K1/00-C07K19/00, C12N1/	'00-C12N15/90', C12Q1/00-						
	ion searched other than minimum documentation to the							
Electronic d WPI/	ata base consulted during the international search (nam BIOSIS (DIALOG), GenBank/DDBJ/E	e of data base and, where practicable, sea MBL/GenSeq, SwissProt/F	PIR/GenSeq					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.					
Х	1-13							
х	WO 01/07471 A2 (INCYTE GENOMICS, INC.), 01 February, 2001 (01.02.01), Claims; examples & EP 1196577 A & AU 6230700 A & GenSeq database Accession No.AAB60506, AAF59643							
X Furth	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.						
"A" docume conside "E" earlier date "L" docume cited to special "O" documemans "P" documenthan the	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not red to be of particular relevance document but published on or after the international filing ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed ictual completion of the international search ugust, 2003 (21.08.03)	"T" later document published after the interpriority date and not in conflict with to understand the principle or theory undecument of particular relevance; the considered novel or cannot be considered to involve an inventive stee combined with one or more other such combination being obvious to a perso document member of the same patent. Date of mailing of the international sear O2 September, 2003	he application but cited to lerlying the invention claimed invention cannot be exed to involve an inventive claimed invention cannot be p when the document is a documents, such a skilled in the art family					
	ailing address of the ISA/ nese Patent Office	Authorized officer						
Facsimile No	n.	Telephone No.						

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP03/09443

		05/05110
C (Continua	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
х	WO 01/64834 A2 (HYSEQ, INC.), 07 September, 2001 (07.09.01), Claims; examples & AU 4187301 A & GenSeq database Accession No.AAU27734, AAS44634	1-13
х	NAKATSU Y. et al., XAB2, a Novel Tetratricopeputide Repeat Protein Involved in Transcription-coupled DNA Repair and Transcription., J.Biol.Chem., 2000, Vol.275, No.45, pages 34931 to 34937 & SwissProt database Accession No.Q9HCS7	1-13
Α	WO 99/58559 A2 (REGC UNIV. CALIFORNIA.), 18 November, 1999 (18.11.99), Claims; examples & JP 2002-514402 A & EP 1076710 A	1-13
A	WO 00/58473 A2 (CURAGEN CORP.), 05 October, 2000 (05.10.00), Claims; examples & EP 1165784 A & AU 3774500 A	1-13
·		

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (July 1998)

	風する分野の分類(国際特許分類(IPC)) nt Cl ⁷ C12N15/12, CO7K14/47,	C07K16/18, C12N5/08, C12Q1,	/68
B. 調査を			
調査を行った	B小限資料(国際特許分類(IPC)) nt Cl ⁷ CO7K1/OO-CO7K19/OO, C	:12N1/00-C12N15/90, C12Q1/0	0-C12Q3/00,
最小限資料以	外の資料で調査を行った分野に含まれるもの		
. w	用した電子データベース(データベースの名称、 PI/BIOSIS(DIALOG), enBank/DDBJ/EMBL/GenSeq, SwissProt		
C. 関連す	ると認められる文献		
引用文献の			関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する。 WO 01/60855 A1 (SHANGHA		請求の範囲の番号 1-13
×	2001. 08. 23, 特許請求の範囲、各実施例 &CN 1309135 A &AU 335 &GenSeq database Accession No. AAG WO 01/07471 A2 (INCYTE GI 2001. 02. 01, 特許請求の範囲、各実施例 &EP 1196577 A &AU 623 &GenSeq database Accession No. AAG	58701 A G64591, AAH75606 ENOMICS, INC.),	1-13
区 C 個の続	きにも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。
「A」特に関う もの際後に 「L」優先権し 「L」の別に 「O」口頭に	のカテゴリー 連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 願日前の出願または特許であるが、国際出願日 公表されたもの 主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 くは他の特別な理由を確立するために引用する 理由を付す) よる開示、使用、展示等に言及する文献 願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	の日の後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献 で出願と矛盾するものではなく、 論の理解のために引用するもの 「X」特に関連のある文献であって、当の新規性又は進歩性がないと考え 「Y」特に関連のある文献であって、当上の文献との、当業者にとって自よって進歩性がないと考えられる 「&」同一パテントファミリー文献	発明の原理又は理 当該文献のみで発明 さられるもの 当該文献と他の1以 自明である組合せに
国際調査を完	了した日 21. 08. 03	国際調査報告の発送日 62.	09.03
日本	の名称及びあて先 国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915	特許庁審査官(権限のある職員) 日日 中 来井 ― 良IS 日	4B 9636
東京	都千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3446

C(続き).	関連すると認められる文献	関連する
引用文献の	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
<u>カテゴリー*</u> X	WO 01/64834 A2 (HYSEQ, INC.), 2001. 09. 07, 特許請求の範囲、各実施例 &AU 4187301 A &GenSeq database Accession No. AAU27734, AAS44634	1-13
X	Nakatsu Y., et.al., XAB2, a Novel Tetratricopeputide Repeat Protein Involved in Transcription-coupled DNA Repair and Transcription., J. Biol. Chem., 2000, Vol.275, No.45, p34931-34937 &SwissProt database Accession No. Q9HCS7	1-13
A	WO 99/58559 A2 (REGC UNIV. CALIFORNIA.), 1999. 11. 18, 特許請求の範囲、各実施例 &JP 2002-514402 A &EP 1076710 A	1-13
A	WO 00/58473 A2 (CURAGEN CORPORATION.), 2000. 10. 05, 特許請求の範囲、各実施例 &EP 1165784 A &AU 3774500 A	1-13
·		